Use of a DNA sequence coding for a protein capable of degrading oxalic acid as selection gene

Patent Number:

□ US6187571

DOCUMENT # 12

Publication date:

2001-02-13

Inventor(s):

GREZES-BESSET BRUNO (FR); GRISON REN EACUTE (FR); PIGNARD ANNIE

(FR); SCHNEIDER MICHEL (FR)

Applicant(s):

BIOGEMMA (US)

Requested

Patent:

WO9413790

Application

Number:

US19950448398 19951024

Priority Number

(s):

FR19920014721 19921207; WO1993FR01203 19931207

IPC

Classification:

C12N15/09; C12N15/29; C12N5/10

EC Classification: C12N9/02B, C12N9/24, C12N15/82A8

Equivalents:

AU5653294, CA2151146, DE69332148D, T EP0672124 (WO9413790), B1

Abstract

The invention relates to the novel use of a sequence coding for a protein capable of degrading oxalic acid to select plant cells which have integrated a gene of interest, and a novel process for selecting, on oxalic acid, cells, calluses or plants transformed by this recombinant DNA

Data supplied from the esp@cenet database - 12

See also document # 12

PCT

(30) Données relatives à la priorité:

ORGANISATION MONDIALE DE LA PROPRIETE INTELLECTUELLE Bureau international



DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)

(51) Classification internationale des brevets 5: WO 94/13790 (11) Numéro de publication internationale: C12N 9/02, 9/24, 15/53, 15/56, 15/82 // A1 5/10, A01H 5/00, A01N 63/00 (43) Date de publication internationale: . 23 juin 1994 (23.06.94)

(21) Numéro de la demande internationale: PCT/FR93/01203

(22) Date de dépôt international:

7 décembre 1993 (07.12.93)

92/14721 7 décembre 1992 (07.12.92) FR (71) Déposants (pour tous les Etats désignés sauf US): ELF SANOFI

[FR/FR]; 32-34, rue Marbeuf, F-75008 Paris (FR). SOCI-ETE NATIONALE ELF AQUITAINE [FR/FR]; Tour Elf, 2, place de la Coupole, La Défense 6, F-92400 Courbevoie (FR).

(72) Inventeurs; et

(75) Inventeurs/Déposants (US seulement): PIGNARD, Annie [FR/FR]; 3, rue du Canigou, F-31120 Roquettes (FR). GREZES-BESSET, Bruno [FR/FR]; 3, allée du Barcares, F-31770 Colomiers (FR). GRISON, René [FR/FR]; 13, rue de Naurouze, F-31750 Escalquens (FR). SCHNEIDER, Michel [CH/FR]; 26, rue Montardy, F-31000 Toulouse (FR).

(74) Mandataires: GILLARD, Marie-Louise etc.; Cabinet Beau de Loménie, 158, rue de l'Université, F-75340 Paris Cédex 07 (FR).

(81) Etats désignés: AU, CA, JP, NZ, US, brevet européen (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

Publiée

Avec rapport de recherche internationale.

(54) Title: USE OF A DNA SEQUENCE CODING FOR AN OXALIC ACID DEGRADING PROTEIN AS A SELECTION GENE

(54) Titre: UTILISATION D'UNE SEQUENCE D'ADN CODANT POUR UNE PROTEINE SUSCEPTIBLE DE DEGRADER L'ACIDE OXALIQUE A TITRE DE GENE DE SELECTION

(57) Abstract

A novel use of a sequence coding for an oxalic acid degrading protein in order to select plant cells incorporating a gene of interest, and a novel method for selecting, on oxalic acid, cells, calli or plants transformed by the recombinant DNA.

(57) Abrégé

L'invention concerne la nouvelle utilisation d'une séquence codant pour une protéine susceptible de dégrader l'acide oxalique pour sélectionner des cellules végétables ayant intégré un gène d'intérêt et un nouveau procédé pour sélectionner sur acide oxalique des cellules, des cals ou des plantes transformées par cet ADN recombinant.

UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

AT	Autriche	GB	Royaumo-Uni	MIR	Mauritanie
ΑŪ	Australie	GE	Géorgie	MW	Malawi
BB	Barbado	GN	Guinée	NE	
BE	Belgique	GR	Grèce	NL	Niger Paus Paus
BF	Burkina Paso	BU	Hongrie		Pays-Bas
BG	Bulgarie	Œ	Irlande	NO	Norvège
BJ	Bénin	īī	Italie	NZ	Nouvelle-Zélande
BR	Brésil	JP	Japon	PL	Pologne
BY	Bélanu	KE	Kettya	PT	Portugal
CA	Canada	KG		RO	Roumanie
CF	République centrafricaine	KP	Kirghizistan	RU	Fédération de Russie
CG	Congo	PT	République populaire démocratique	SD	Soudan
CB	Suisse	1/m	de Corée	SE	Suède
CI	Côte d'Ivoire	KR	République de Corée	SI	Slovénie
CM		KZ	Kazakhstan	SK	Slovaquie
	Cameroun	LI	Licchtenstein	SN	Sénégal
CN	Chine	LK	Sri Lanka	TD	Tchad
CS	Tchécoslovaquie	LU	Luxembourg	TG	Togo
CZ	République tehèque	LV	Lettonic	TJ	Tadjikistan
DE	Allemagne	MC	Monaco	IT	Trinité-et-Tobago
DK	Danemark	MD	République de Moldova	UA	Ukraine
ES	Espagne	MG	Madagascar	US	Etats-Unis d'Amérique
FI	Finlande	MIL	Mali	UZ	Ouzhekistan
FR	Prance	MN	Mongolie	VN	
GA	Gabon			A 14	Vict Nam

Utilisation d'une séquence d'ADN codant pour une protéine susceptible de dégrader l'acide oxalique à titre de gène de sélection

L'invention concerne une nouvelle utilisation d'une séquence d'ADN codant pour une protéine susceptible de dégrader l'acide oxalique pour sélectionner des cellules végétales, en particulier des cellules végétales ayant intégré un gène d'intérêt et un nouveau procédé pour sélectionner sur acide oxalique des cellules, des cals ou des plantes transformés.

5

Depuis l'avènement des premières plantes transgéniques en 1983, le nombre de celles-ci a connu une croissance accélérée. Les vecteurs de transformation qui ont été développés à cette époque et qui sont toujours utilisés, tels que par exemple le vecteur pBIN19 (M. Bevan, 1984, Nucl. Ac. Res., 12, 8711-8721) font intervenir, comme gène de sélection des cellules végétales transformées, un gène de résistance à un antibiotique, la kanamycine. L'usage de ce mode de sélection, généralement facile à mettre en oeuvre, bon marché et applicable à de nombreuses espèces végétales, s'est très largement répandu dans les laboratoires de recherche.

Depuis que les premiers essais aux champs, donc hors confinement, de plantes transgéniques ont eu lieu en 1986, l'usage d'un gène de résistance à un antibiotique comme gène de sélection a fait l'objet de nombreuses critiques (cf. notamment F. Casse-Delbart et M. Tepfer, 1990, Biofutur, juin, 56-59 ainsi que J. Bryant et S. Leather, 1992, Tibtech, 10, 274-275). Le risque d'une transmission du gène de résistance de la plante transgénique à une bactérie du sol et, par la suite, à une bactérie potentiellement pathogène pour l'homme, bien qu'étant à priori très faible et encore jamais mis en évidence, n'est pas à négliger (J.A.Heinemann, 1991, TiG, 7, 181-185).

De nombreux substituts au gène de résistance à la kanamycine ont été proposés (M.Ratner, 1989, Bio-Technology, 7, 337-341) mais la plupart font intervenir, soit une résistance à un autre antibiotique (telle que par exemple la gentamycine, la streptomycine, le méthotréxate ou l'hygromycine), soit une résistance à un herbicide (tels que par exemple le bromoxynil ou la phosphoinothricine), ce qui soulève des objections semblables. Une autre approche proposée a été l'élimination après usage du gène de résistance grâce à un système de recombinaison homologue (E.C.Dale et D.W.Ow, 1991, Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 88, 10558-10562). Ce système, appelé système cre/lox, présente toutefois le

10

20

désavantage de nécessiter une transformation ultérieure des plantes transgéniques pour y introduire le gène cre responsable de la recombinaison, suivie d'une autofécondation des plantes afin de pouvoir faire ségréger dans les descendances ce gène cre du gène d'intérêt. Il n'est donc pas simple à utiliser. De plus, ce système laisse présent dans les plantes transgéniques une copie des séquences lox, lesquelles ne présentent aucun intérêt agronomique.

L'invention propose, comme gène de sélection des plantes transgéniques, un gène codant pour une protéine susceptible de dégrader l'acide oxalique, phytotoxine produite par de nombreuses espèces de champignons. Ce gène de sélection qui reste dans les plantes transgéniques présente un intérêt agronomique car il a un effet phytoprotecteur vis-à-vis de ces champignons.

L'invention concerne donc l'utilisation d'une séquence d'ADN codant pour une protéine susceptible de dégrader l'acide oxalique à titre de gène de sélection de cellules végétales.

La protéine susceptible de dégrader l'acide oxalique peut être une enzyme à activité décarboxylase, telle que notamment l'oxalate décarboxylase d'<u>Aspergillus</u> ou de <u>Collybia velutipes</u> ou de préférence une enzyme à activité oxydase, telle que par exemple l'oxalate oxydase d'orge (commercialisée par Boehringer, réf. 567 698), de sorgho (Chandra S. Pundier, 1991, Phytochemistry, 30, 4, p. 1065) ou de mousse [<u>Mnium menziesii</u> (M.F. Laker et al, 1980, Clinical Chemistry, 26, 7, 827)].

Une protéine à activité oxalate oxydase particulièrement appréciée est la protéine de séquence [SEQ ID N°1] :

Met Gly Tyr Ser Lys Thr Leu Val Ala Gly Leu Phe Ala Met Leu Leu 10 15 30 Leu Ala Pro Ala Val Leu Ala Thr Asp Pro Asp Pro Leu Gln Asp Phe 20 Cys Val Ala Asp Leu Asp Gly Lys Ala Val Ser Val Asn Gly His Thr 35 40 Cys Lys Pro Met Ser Glu Ala Gly Asp Asp Phe Leu Phe Ser Ser Lys 35 50 55 60 Leu Ala Lys Ala Gly Asn Thr Ser Thr Pro Asn Gly Ser Ala Val Thr 65 70 80

	Glu	Le	ı Asp	Val	Ala	Glu	Trp	Pro	Gly	Thr	Asn	Thr	Leu	Gly	Val	Ser
					85					90					95	
	Met	Asr	Arg	. Val	Asp	Phe	Ala	Pro	Gly	Gly	Thr	Asn	Pro	Pro	His	Ile
				100					105					110		
5	His	Pro	Arg	Ala	Thr	Glu	Ile	Gly	Ile	Val	Met	Lys	Gly	Glu	Leu	Leu
•			115					120					125			
	Val	Gly	Ile	Leu	Gly	Ser	Leu	Asp	Ser	Gly	Asn	Lys	Leu	Tyr	Ser	Arg
		130					135					140				
	Val	Val	Arg	Ala	Gly	Glu	Thr	Phe	Leu	Ile	Pro	Arg	Gly	Leu	Met	His
10	145					150	٠				155					160
	Phe	Gln	Phe	Asn	Val	Gly	Lys	Thr	Glu	Ala	Ser	Met	Val	Val	Ser	Phe
	•				165					170					175	
	Asn	Ser	Gln	Asn	Pro	Gly	Ile	Val	Phe	Val	Pro	Leu	Thr	Leu	Phe	Gly
				180			•		185					190		
15	Ser	Asn	Pro	Pro	Ile	Pro	Thr	Pro	Val	Leu	Thr	Lys	Ala	Leu	Arg	Val
			195					200					205			
	Glu	Ala	Arg	Val	Val	Glu	Leu	Leu	Lys	Ser	Lys	Phe	Ala	Ala	Gly	Phe
		210					215					220				

ou de séquence présentant un degré d'homologie élevé avec la séquence [SEQ ID N°1].

La séquence [SEQ ID N°1] est celle de la germine de blé, protéine induite pendant la germination du blé, dont la séquence a été décrite par E. Dratewka-Kos, 1989, J. Biol. Chem, 264, 4896–4900 et B.G. Lane, 1991, J. Biol. Chem., 266, 10461–10469.

25

30

35

Un degré d'homologie élevé signifie ici une homologie (rapport entre les acides aminés identiques et le nombre total d'acides aminés) d'au moins 80 % des séquences d'acides aminés, lorsqu'elles sont alignées d'après l'homologie maximale, selon la méthode d'alignement optimal des séquences de Needleman et Wunsch, 1970, J. Mol. Biol, 48, 443–453. Cette méthode est notamment utilisée dans le logiciel UWGCG de l'Université du Wisconsin : Devereux et al., 1984, Nucl. Ac. Res., 12, 387–395 – option GAP.

Un exemple de protéine présentant un degré d'homologie élevé avec la séquence [SEQ ID N°1] est celle de l'oxalate oxydase d'orge dont la séquence est décrite dans la demande de brevet WO 92/14824 (cette séquence présente une

WO 94/13790 PCT/FR93/01203

homologie de 96 % avec la séquence [SEQ ID N°1]), ou celle d'autres oxalate oxydases de céréales proches du blé.

Compte tenu de la dégénérescence du code génétique il existe un grand nombre de séquences nucléotidiques codant pour l'oxalate oxydase de séquence [SEQ ID N°1]. Parmi celles-ci on apprécie particulièrement la séquence [SEQ ID N°2]

	AIGGGGTACT	CCAAAACCCT	AGTAGCTGGC	CTGTTCGCAA	TGCTGTTACT	AGCTCCGGCC	60
10	GTCTTGGCCA	CCGACCCAGA	CCCTCTCCAG	GACTTCTGTG	TCGCCGACCT	CGACGCCAAG	120
	GCGGTCTCGG	TGAACGGCA	CACGTGCAAG	CCCATGTCGG	AGGCCGGCGA	CGACTTCCTC	180
	TTCTCGTCCA	AGTTGGCCAA	GGCCGGCAAC	ACGTCCACCC	CGAACGCCTC	CGCCGTGACG	240
	GAGCTCGACG	TGGCCGAGTG	GCCCGGTACC	AACACGCTGG	GTGTGTCCAT	GAACCGCGTG	300
	GACTITGCTC	CCGGAGGCAC	CAACCCACCA	CACATCCACC	CGCGTGCCAC	CGAGATCGGC	360
15	ATCGTGATGA	AAGGTGAGCT	TCTCGTGGGA	ATCCTTGGCA	GCCTCGACTC	CGGGAACAAG	420
	CTCTACTCGA	GGGTGGTGCG	CGCCGGAGAG	ACGITCCTCA	TCCCACGGGG	CCTCATGCAC	480
	TTCCAGTTCA	ACGTCGGTAA	GACCGAGGCC	TCCATGGTCG	TCTCCTTCAA	CAGCCAGAAC	540
	CCCGGCATTG	TCTTCGTGCC	CCTCACGCTC	TTCGGCTCCA	ACCCGCCCAT	CCCAACGCCG	600
	GTGCTCACCA	AGGCACTCCG	GGTGGAGGCC	AGGGTCGTGG	AACTICTCAA	GTCCAAGITT	660
20	GCCGCTGGGT	TT					672

Selon une variante de l'invention, la séquence d'ADN codant pour une protéine susceptible de dégrader l'acide oxalique peut être utilisée en combinaison avec une séquence d'intérêt.

25

30

35

Ainsi selon cette variante, l'invention concerne l'utilisation de la séquence d'ADN codant pour une protéine susceptible de dégrader l'acide oxalique pour sélectionner des cellules végétales transformées avec une séquence d'intérêt, la transformation étant réalisée soit à l'aide de deux vecteurs distincts portant l'un la séquence d'ADN codant pour une protéine susceptible de dégrader l'acide oxalique, l'autre la séquence d'intérêt, soit avec un seul vecteur contenant les deux séquences ci-dessus, ce vecteur étant ci-après dénommé ADN recombinant.

La séquence d'intérêt est toute séquence d'ADN procurant un avantage aux cellules végétales lorsqu'elle est intégrée dans leur génome. Elle peut être par exemple une séquence régulatrice avantageuse. Elle peut être aussi une séquence codant pour une protéine d'intérêt ou pour un précurseur de cette dernière.

Selon un mode de réalisation préféré de l'invention, la séquence d'intérêt confère aux plantes une résistance aux agents pathogènes, tels que les champignons, les bactéries, ainsi que les arthropodes, notamment les insectes et les nématodes.

5

10

Une telle séquence d'intérêt peut être par exemple une séquence codant pour une protéine à activité endochitinase ou pour un précurseur de cette dernière. On sait en effet, comme décrit dans la demande de brevet WO 92/01792, qu'une telle protéine a un effet phytoprotecteur car elle est capable de dégrader la chitine, polymère polysaccharidique constitué d'unités N-acétyl-glucosamine associées par des liaisons β -1,4, qui est un composé structural important de la paroi de la plupart des champignons pathogènes, de l'exosquelette des arthropodes, en particulier des insectes, et de l'enveloppe externe des oeufs et des cystes de nématodes.

15

Une séquence intéressante codant pour une protéine à activité endochitinase ou pour un précurseur de cette dernière, est celle décrite dans la demande de brevet WO 92/01792, qui code pour une protéine comprenant la séquence [SEQ ID N°3]; cette séquence [SEQ ID N°3] correspond à la séquence [SEQ ID N°1] de la demande WO 92/01792.

20

On apprécie particulièrement que cette séquence code pour un précurseur d'une protéine à activité endochitinase, qui comprend, en amont de la séquence [SEQ ID N°3], le peptide signal de séquence [SEQ ID N°4]; ce peptide-signal correspond au peptide signal ayant la séquence [SEQ ID N°3] décrite dans la demande WO 92/01792.

30

25

Il est alors avantageux que le peptide signal de séquence [SEQ ID N°4] soit séparé de la protéine à activité chitinase de séquence [SEQ ID N°3], par le peptide de séquence [SEQ ID N°5]; ce peptide correspond au peptide ayant la séquence [SEQ ID N°2] décrite dans la demande WO 92/01792.

35

Parmi les nombreuses séquences nucléotidiques qui codent pour un précurseur de la protéine de séquence [SEQ ID N°3] comprenant en amont de celle-ci le peptide signal de séquence [SEQ ID N°4], séparé de la protéine de séquence [SEQ ID N°3] par le peptide de séquence [SEQ ID N°5], la séquence d'ADN [SEQ ID N°6] est particulièrement préférée. Cette séquence, qui correspond à la séquence SEQ ID N°4 décrite dans la demande WO 92/01792, comporte deux introns en position 443-521 et en position 676-756

Une autre séquence codant pour une protéine à activité endochitinase ou pour un précurseur de cette dernière est celle de la chitinase d'<u>Aphanocladium album</u> décrite dans la demande EP-A1-531 218 qui comprend la séquence [SEQ ID N°7]. Cette séquence correspond à la séquence [SEQ ID N°1] de la demande EP-A1-531 218.

On apprécie particulièrement que cette séquence code pour un précurseur d'une protéine à activité endochitinase, qui comprend, en amont de la séquence [SEQ ID N°7], le peptide signal de séquence [SEQ ID N°8]. Ce peptide signal correspond au peptide signal ayant la séquence [SEQ ID N°4] de la demande EP-A1-531 218.

Il est alors avantageux que le peptide signal de séquence [SEQ ID N°8] soit séparé de la protéine à activité chitinase de séquence [SEQ ID N°7], par le peptide de séquence [SEQ ID N°9]. Ce peptide correspond au peptide ayant la séquence [SEQ ID N°5] décrite dans la demande EP-A1-531 218.

15

20

25

30

Parmi les nombreuses séquences nucléotidiques qui codent pour la protéine de séquence [SEQ ID N°7], une séquence particulièrement appréciée est la séquence d'ADN [SEQ ID N°10] qui correspond à la séquence [SEQ ID N°6] décrite dans la demande EP-A1-531 218.

Une autre séquence d'intérêt intéressante qui confère aux plantes une résistance aux agents pathogènes est celle qui code pour une protéine à activité β –1,3–glucanase ou pour un précurseur de cette demière. On sait en effet, comme décrit dans la demande de brevet WO-92 16632, qu'une telle protéine a un effet phytoprotecteur car elle est capable de dégrader les β -1,3–glucanes, polymères polysaccharidiques constitués d'unités glucose associées par des liaisons β -1,3 présentant parfois des ramifications de type β -1,4 ou β -1,6, qui sont un composé structural important de la paroi de la plupart des champignons, et notamment des champignons phytopathogènes.

Une telle séquence avantageuse est celle décrite dans la demande de brevet WO 92/16 632, qui code pour une protéine comprenant la séquence [SEQ ID N° 11]. Cette séquence correspond à la séquence (a₁) décrite dans la demande WO 92/16 632.

Il est intéressant que cette séquence d'intérêt comprenne, immédiatement en aval de la séquence codant pour la séquence [SEQ ID N° 11], la séquence [SEQ ID N° 12] éventuellement tronquée dans sa partie carboxy-terminale de 0 à 27 acides aminés. Cette séquence [SEQ ID N°12] correspond à la séquence (a₄) décrite dans la demande WO 92/16 632.

Cette séquence d'intérêt comprend alors de préférence, immédiatement en amont de la séquence codant pour la séquence [SEQ ID N° 11], un codon CAA ou CAG codant pour Gin.

10

Une séquence de ce type particulièrement appréciée est celle codant pour une protéine à activité β -1,3-glucanase ou un précurseur de cette dernière qui comprend la séquence [SEQ ID N° 13]. Cette séquence correspond à la séquence (a₅) décrite dans la demande WO 92/16 632.

15

20

25

30

On apprécie particulièrement que cette séquence code pour un précurseur d'une protéine à activité $\beta-1,3$ -glucanase qui comprend en amont de la séquence [SEQ ID N° 13], le peptide signal de séquence [SEQ ID N° 14]. Ce peptide signal correspond au peptide signal ayant la séquence (a₂) décrite dans la demande WO 92/16 632.

Parmi les nombreuses séquences nucléotidiques qui codent pour la protéine de séquence [SEQ ID N° 13], une séquence avantageuse est la séquence d'ADN [SEQ ID N° 15] qui correspond à la séquence (Na₁) décrite dans la demande WO 92/16 632.

L'ADN recombinant défini ci-dessus, comprenant le gène codant pour l'oxalate oxydase flanqué des signaux nécessaires à son expression ainsi qu'une séquence d'intérêt, est introduit dans les cellules végétales à transformer. Lorsque la séquence d'intérêt code pour une protéine ou un précurseur de celle-ci, elle comprend également les signaux nécessaires à son expression. La construction contenant ces séquences peut être réalisée dans un vecteur unique ou dans des vecteurs différents qui seront utilisés pour la transformation.

35

Le promoteur est de préférence un promoteur constitutif fort, par exemple le promoteur 35S du virus de la mosaïque du chou-fleur, ou un promoteur commandant une expression tissu ou organe spécifique comme le promoteur de la petite sous-unité de la ribulose 1,5-bisphosphate carboxylase-oxygénase qui

s'exprime préférentiellement dans les feuilles et tout particulièrement les tissus du mésophylle (Kuhlemeier et al., 1987, Ann. Rev. Plant Physiol, 38, 221–257). On peut également utiliser un promoteur spécifique commandant par exemple une expression dans les graines ou au cours d'un stade précis du développement de la plante, ou un promoteur inductible à la suite d'un choc thermique, d'une blessure ou de l'interaction entre la plante et des parasites (Kuhlemeier et al., 1987, référence citée ci-dessus), si une expression de l'ADN recombinant est recherchée dans ces situations.

On utilise la séquence terminatrice, comportant des sites de polyadénylation, pouvant être isolée de gènes végétaux ou de gènes s'exprimant dans les végétaux, comme par exemple le terminateur du gène de la nopaline synthase d'<u>Agrobacterium tumefaciens</u>.

15 Une bactérie, par exemple de l'espèce Escherichia coli, qui contient l'ADN recombinant défini ci-dessus avec les moyens permettant sa réplication peut servir au clonage de cet ADN recombinant et une bactérie susceptible d'infecter une plante avec transfert de matériel génétique, par exemple de l'une des espèces Agrobacterium rhizogenes et Agrobacterium tumefaciens, qui contient cet ADN dans un contexte permettant sa réplication peut servir à transformer des cellules 20 végétales. La transformation des cellules végétales par l'ADN recombinant cidessus peut également être effectuée par une autre méthode biologique telle que la voie du tube pollinique (Zhong-xun Luo et al., Plant Molec. Biol. Rep., 1988, 6, 165-176), la transformation directe de graines en germination (Toepfer R. et al., 1989, The Plant Cell., 1, 133-139), ou par une méthode physique telle que 25 l'utilisation de polyéthylèneglycol, de l'électroporation (Chistou P. et al., 1987, Proc. Ntl. Acad. Sci. USA, 84, 3662-3699) ou du bombardement à l'aide de microprojectiles (Klein T.M. et al., 1988, Proc. Ntl. Acad. Sci. USA, 85,8502-8505).

L'invention concerne donc également une cellule végétale, caractérisée en ce qu'elle est transformée par l'ADN recombinant défini précédemment, avec les moyens nécessaires à l'expression de la protéine susceptible de dégrader l'acide oxalique et de la protéine d'intérêt ou du précurseur de cette dernière; une telle cellule peut être sélectionnée sur un milieu contenant de l'acide oxalique. Cette cellule végétale peut provenir d'une espèce de grande culture, telle que par exemple le maïs, le soja, la betterave, le blé, l'orge, le pavot, le colza, le tournesol, la luzeme et le sorgho, d'une espèce florale, telle que le rosier, l'oeillet, le gerbera ou d'une espèce potagère, telle que la carotte, la tomate, la salade, la chicorée, le poivron, le

melon et le chou. Des espèces particulièrement appréciées sont le colza <u>Brassica</u> <u>napus</u>, le toumesol <u>Helianthus annuus</u> et le tabac <u>Nicotiana tabacum</u>.

L'étape de transformation qui concerne une ou plusieurs cellules est suivie d'une étape de multiplication de ces cellules transformées de façon à obtenir des cals, lesquels peuvent donner naissance à des plantes transformées par des processus d'organogénèse ou d'embryogénèse.

L'invention concerne donc aussi une plante ou une partie de plante, caractérisée en ce qu'elle contient l'ADN recombinant défini précédemment, avec les moyens nécessaires à l'expression du gène codant pour la protéine susceptible de dégrader l'acide oxalique et du gène codant pour la protéine d'intérêt ou du précurseur de cette demière et en ce qu'elle a été sélectionnée sur un milieu contenant de l'acide oxalique. Une partie de plante particulièrement appréciée est la partie apte à former une nouvelle plante complète, notamment après semis, enfouissement ou repiquage, ou à produire des semences. Une telle partie est par exemple un grain, une graine, une semence, une bouture, une marcotte. Ces plantes peuvent être plus particulièrement des espèces <u>Nicotiana tabacum</u>, <u>Helianthus annuus</u> et <u>Brassica napus</u>.

20

25

30

35

10

15

La protéine susceptible de dégrader l'acide oxalique peut être une enzyme à activité décarboxylase, telle que notamment l'oxalate décarboxylase d'<u>Aspergillus</u> ou de <u>Collybia velutipes</u> ou de préférence une enzyme à activité oxydase, telle que par exemple l'oxalate oxydase d'orge (commercialisée par Boehringer, réf. 567 698), de sorgho (Chandra S. Pundier, 1991, Phytochemistry, 30, 4, p. 1065) ou de mousse (<u>Mnium menziesii</u>) (M.F. Laker et al, 1980, Clinical Chemistry, 26, 7, 827). Une protéine à activité oxalate oxydase particulièrement appréciée est la protéine de séquence [SEQ ID N°1], ou une séquence présentant un degré d'homologie élevé avec la séquence [SEQ ID N°1]. Celle-ci est avantageusement codée par la séquence d'ADN [SEQ ID N°3].

L'acide oxalique est une phytotoxine produite par de nombreux champignons pathogènes, tels que notamment <u>Sclerotinia sclerotiorum</u> (B. Grezes-Besset, 1988, Thèse de Doctorat, Université Paul Sabatier, Toulouse, ainsi que G. Goday et al, 1990, Physiological and Molecular Plant Pathology, 37, 179–191), <u>Sclerotium rolfsii</u> (D.F. Bateman et al , 1965, Phytopathology, 68, 1597–1599), <u>Aspergillus niger</u> (I.A.S. Gibson, 1953, Transactions British Mycological Society, 36, 198–209),

WO 94/13790

<u>Cristulariella pyramidalis</u> (P. Kurian et la, 1979, Phytopathology, 69, 712–714) et <u>Cryphonectria parasitica</u> (A.R. Bennett et al, 1990, Mycologia, 358–363).

L'invention a également trait à un procédé pour sélectionner sur acide oxalique des cellules, des cals ou des plantes transformées par un ADN recombinant défini précédemment, caractérisé en ce que, dans le milieu de sélection, le calcium est sous forme soluble.

Les plantes peuvent provenir d'une espèce de grande culture, telle que par exemple le maïs, le soja, la betterave, le blé, l'orge, le pavot, le colza, le tournesol, la luzeme et le sorgho, d'une espèce florale, telle que le rosier, l'oeillet, le gerbera ou d'une espèce potagère, telle que la carotte, la tomate, la salade, la chicorée, le poivron, le melon et le chou. Des espèces particulièrement appréciées sont le colza Brassica napus, le tournesol Helianthus annuus et le tabac Nicotiana tabacum.

15

20

30

35

10

Le milieu de sélection comprend de l'acide oxalique et tous les éléments nécessaires à la multiplication et la différentiation des cellules végétales et notamment du calcium indispensable pour leur développement, qui doit donc rester disponible. En présence d'acide oxalique le calcium a tendance à s'associer à ce dernier pour former un sel d'oxalate insoluble, ce qui le rend indisponible pour les cellules végétales. Il est donc nécessaire que le milieu de sélection contienne des agents permettant de garder le calcium sous forme soluble.

De préférence ces agents sont des agents chelateurs ayant une affinité pour le calcium supérieure à celle de l'acide oxalique. Ceux-ci doivent bien sûr, de plus, ne pas être toxiques pour les cellules.

Des exemples d'agents chélateurs ayant une affinité pour le calcium supérieure à celle de l'acide oxalique sont l'EDTA et l'EGTA. Dans le cas du tournesol, l'EGTA est un agent chélateur particulièrement apprécié.

Ainsi selon un autre aspect, l'invention a pour objet un procédé pour sélectionner sur acide oxalique des cals ou des plantes transformées par une séquence d'ADN codant pour une protéine susceptible de dégrader l'acide oxalique, qui consiste à cultiver les cals ou les plantes sur un milieu contenant de l'acide oxalique et du calcium en présence d'un agent chélateur ayant une affinité pour le calcium supérieure à celle de l'acide oxalique.

Selon une variante préférée, les plantes sont transformées avec une séquence d'ADN codant pour une protéine susceptible de dégrader l'acide oxalique associée à une séquence d'intérêt telle que définie précédemment, en particulier une séquence codant pour une protéine d'intérêt.

5

10

15

20

25

L'invention sera mieux comprise à l'aide de l'exposé ci-après, divisé en sections, qui comprend des résultats expérimentaux et une discussion de ceux-ci. Certaines de ces sections concement des expériences effectuées dans le but de réaliser l'invention, d'autres des exemples de réalisation de l'invention, donnés bien sûr à titre purement illustratif.

Dans cette partie expérimentale on utilise le clone gf-2.8 de la germine de blé décrite par B.G. Lane et al, 1991, J. Biol. Chem., 226- 10461-10469 ; la séquence de l'ADN génomique de ce clone est la séquence [SEQ ID N°16] et la séquence peptidique traduite est la séquence [SEQ ID N° 17].

Une grande partie de l'ensemble des techniques ci-après, bien connues de l'homme de l'art, est exposée en détail dans les ouvrages de Sambrook et al. : "Molecular Cloning : a Laboratory Manual", publié en 1989 par les éditions Cold Spring Harbor Press à New-York (2ème édition), et dans l'ouvrage de Gelvin et al: "Plant Molecular Biology Manual", publié en 1988 par les éditions Kluwer Academics.

SECTION 1 : Purification et caractérisation partielle de l'oxalate oxydase d'orge

1) Purification de l'oxalate oxydase d'orge

Une oxalate oxydase d'orge a été purifiée jusqu'à homogénéité à partir d'une préparation commerciale enrichie en activité oxalate oxydase (Boehringer, ref 567 698) préparée à partir de grains d'orge en germination. La protéine est purifiée selon le protocole décrit ci-après :

Etape 1:

35

La préparation commerciale lyophilisée est solubilisée dans l'eau puis équilibrée dans un tampon acétate 10mM de pH 5,2 par passage dans une mini-colonne à base de Sephadex G25 prête à l'emploi (NAP 10-Pharmacia). Cet extrait

WO 94/13790 PCT/FR93/01203

est fractionné par chromatographie sur une colonne d'échange d'ions à base de polymère synthétique (colonne Mono S HR5/5 de Pharmacia). Après dépôt de l'échantilion, les protéines non retenues sont éluées par le tampon acétate de sodium 10mM de pH 5,2. Les protéines retenues sur la colonne sont éluées par un gradient linéaire de 10 à 500mM de tampon acétate de sodium de pH 5,2.

L'éluat est analysé en ligne par son absorbance à 280 nm et les fractions collectées sont caractérisées : teneur en protéines mesurée par la technique colorimétrique de Bradford (1976, Anal. Biochem., 72 , 248–252), activité oxalate oxydase mesurée selon la technique de Suguira et al.,1979, Chem. Pharm. Bull. , 79 , 2003–2007, décrite au point 2) ci–après. Chaque fraction est caractérisée, après électrophorèse en conditions dénaturantes (SDS) et coloration à l'argent, par sa mobilité électrophorétique comparée à des protéines de référence.

15 Etape 2:

10

20

Les fractions présentant une activité oxalate oxydase et éluées à une concentration d'acétate de sodium comprise entre 200mM et 275mM sont rassemblées puis concentrées par centrifugation sur un système Centricon-10 (Amicon-réf. 4205). L'extrait est ensuite fractionné par chromatographie d'exclusion sur une colonne Superdex 75 (Pharmacia). Les fractions collectées sont analysées selon les méthodes décrites à l'étape 1.

A l'issue de la purification, on obtient une protéine unique, qui présente une activité oxalate oxydase, d'un poids moléculaire apparent de 26 ± 3 kDa (poids moléculaire déterminé après électrophorèse sur gel de polyacrylamide à 15 % en présence de SDS et révélation à l'argent).

2) Mesure de l'activité oxalate oxydase

30

35

L'activité oxalate oxydase est mesurée d'après la méthode décrite par Suguira et al. ,1979, Chem. Pharm. Bull. , 79 , 2003–2007, et résumée ci–après. L'extrait enzymatique est incubé en présence de 75 µl d'oxalate de sodium (à 0,18 % dans du tampon succinate 100mM de pH 4,0) et de tampon succinate 100mM de pH 4,0, en quantité suffisante pour avoir un volume de mélange réactionnel égal à 1,5 ml.

Après 10 minutes d'incubation du mélange réactionnel à 37°C, on ajoute successivement 100 μl de tampon Tris 1 M de pH 8,9, puis 1 ml de réactif préparé extemporanément et constitué de : 8 mg de 4-aminoantipyrine, 6 mg de peroxydase de raifort (Sigma, ref P8250), 80 μl de diméthylaniline préparés dans 100 ml de tampon phosphate 0.1 M de pH 7,0.

L'activité enzymatique est estimée par la mesure spectrophotométrique de l'absorbance à 530 nm. Elle est exprimée en unité d'oxalate oxydase/mg de protéine (Une unité d'oxalate oxydase (U oxox) est la quantité d'enzyme qui convertit 1 µmole d'oxalate en peroxyde d'hydrogène en 1 minute à 37°C et à pH 3,8)

3) Caractérisation de la protéine purifiée

a) Préparation d'anticorps polyclonaux

15

25

10

25 μg de la protéine d'orge purifiée jusqu'à homogénéité et ayant une activité oxalate oxydase sont injectés à un lapin dans 500 μl d'adjuvant complet de Freund (Sigma, ref F5881)

Trois injections de rappel de 25 μg dans l'adjuvant incomplet de Freund (500 μl) (Sigma, ref F5506) ont été réalisées à 3 semaines d'intervalle. L'immunsérum a été prélevé 3 semaines après la dernière injection.

Cet immunsérum reconnaît spécifiquement l'oxalate oxydase. Il permet de révéler cette protéine par la technique de Western biot (décrite dans la Section 2 4) b) à partir d'un extrait de protéines totales d'embryons d'orge en germination.

b) Détermination de la séquence partielle de l'oxalate oxydase

Un échantillon de la protéine de 26 ± 3kDa ayant une activité oxalate oxydase est traité au bromure de cyanogène et les oligopeptides libérés sont séparés par HPLC phase inverse sur une colonne C4 Brownlee. La séquence N-terminale de la protéine ainsi que celle d'un peptide interne sont déterminées grâce à un séquenceur de protéines (Modèle 470A, Applied Biosystems, USA) équipé d'un chromatographe (Modèle 120A, Applied Biosystems) qui analyse en continu les dérivés phénylthiohydantoïques formés après chaque cycle de dégradation.

WO 94/13790 PCT/FR93/01203

La séquence aminoterminale déterminée est la [SEQ ID N° 18] suivante :

Thr Asp Pro Asp Pro Leu Gln Asp Phe Xaa Val Ala Asp Leu Asp Gly Lys Ala Val Ser Val Asn Gly His Thr Xaa Lys Pro Met Ser Glu Ala Gly Asp Asp Phe Leu Phe

Xaa étant un acide aminé non déterminé.

La séquence d'un peptide interne est la séquence [SEQ ID N° 19] suivante :

Ala Gly Glu Thr Phe Val lle Pro Arg

10

15

25

30

35

Après comparaison avec la banque des séquences protéiques connues (banque Swiss-Prot) en utilisant l'option GAP du logiciel UWGCG de l'Université du Wisconsin : Devereux et al., 1984, Nucl. Acids Res., 12 , 387-395, une homologie d'au moins 94 % est trouvée avec la séquence d'une protéine de blé induite au cours de la germination, la germine, décrite par Lane et al, 1991 J. Biol. Chem., 226, 10461-10469.

SECTION 2 : Transformation du tabac par le gène de la germine de blé, sélection sur acide oxalique des cals et des plantes transgéniques

1) Construction d'un vecteur de transformation

a) Préparation de la séquence codant pour la germine de blé

Le fragment d'ADN HindIII – SphI de 745 paires de bases du clone gf-2.8 décrit par B.G. Lane et al, (1991, J. Biol. Chem., 226, 10461-10469) portant la séquence codant pour la germine de blé a été purifié par électrophorèse sur gel d'agarose suivie par une extraction au moyen du kit "Geneclean" (Bio 101, ref 3105) selon le protocole du fabricant. Ce fragment comporte 19 paires de bases en amont de l'ATG initiateur ainsi que 54 paires de bases en aval du codon stop. Ce fragment a été inséré à l'aide de l'ADN ligase T4 entre les sites HindIII et SphI du site de clonage multiple d'un vecteur pTZ19R (commercialisé par Pharmacia), dont le site BamHI a été détruit par remplissage grâce à la polymérase de Klenow, selon les méthodes bien connues de l'homme de l'art. Le plasmide ainsi créé est appelé plasmide pPH096. Le site HindIII présent dans ce plasmide est ensuite ouvert, et un

nouveau site BamHI recréé par l'adjonction d'un oligonucléotide de séquence suivante [SEQ ID N°20] : AGCTGGATCC

Le vecteur obtenu, appelé plasmide pPH098, est cloné dans la souche <u>E. coli</u> JM 109 (Clontech). Après vérification de la séquence nucléotidique du fragment cloné, la partie codante est repurifiée sous la forme du fragment de restriction BamHI-Sacl de 789 paires de bases. Ce fragment contient la séquence codant pour le peptide signal, ainsi que celle codant pour la germine mature tels qu'ils sont décrits par B. Lane et al, 1991, J. Biol. Chem., 226, 10461–10469.

10

15

20

b) Préparation de la séquence promotrice comprenant le promoteur 35S du virus de la mosaïque du chou-fleur

A partir du plasmide pBI121 (Clontech) par coupure à l'aide des endonucléases HindIII et BamHI, puis électrophorèse sur gel d'agarose, le fragment HindIII-BamHI d'environ 900 paires de bases, contenant le promoteur 35S du virus de la mosaïque de chou-fleur, est isolé. Ce fragment est recoupé par HindIII. Le fragment d'environ 410 paires de bases, portant le site BamHI, est traité par l'ADN ligase T4 en présence d'un linker HindIII (séquence synthétique contenant un site HindIII). Après coupure par l'endonucléase HindIII et électrophorèse sur gel d'agarose, le fragment HindIII-BamHI résultant, d'environ 420 paires de bases, est isolé et purifié.

25

30

c) Préparation de la séquence terminatrice comprenant le terminateur du gène de la nopaline synthase (NOS) d'<u>Agrobacterium tumefaciens</u>

A partir du plasmide pBl121 (Clontech), par coupure à l'aide des enzymes de restriction Sacl et EcoRI, puis électrophorèse sur gel d'agarose, un fragment de 250 paires de bases environ, renfermant le terminateur du gène de la nopaline synthase, a été isolé.

d) Clonage dans le vecteur binaire pBIN19

35

On a ligué à l'aide de l'ADN ligase T4 la séquence promotrice (cf. ci-dessus 1) b)), la séquence codant pour la germine (cf. ci-dessus 1) a)) et la séquence terminatrice (cf. ci-dessus 1) c)), dans le vecteur binaire pBIN19 (Bevan, 1984, Nucl. Acid Res., 12, 8711-8721), ouvert à l'aide des endonucléases HindIII et

WO 94/13790 PCT/FR93/01203

EcoRI. Ce vecteur porte deux gènes de résistance à la kanamycine, l'un pouvant s'exprimer dans les bactéries, l'autre situé immédiatement en amont du gène recombinant complet pouvant être transféré aux cellules végétales. Ce gène de résistance à la kanamycine servira à vérifier que les plantules régénérées obtenues après sélection sur acide oxalique à l'aide du gène codant pour l'oxalate oxydase sont effectivement transformées.

Le vecteur obtenu, appelé pPH100, est cloné dans la souche <u>E. coli</u> HB 101 (Clontech).

2) Transformation d'Agrobacterium tumefaciens

10

15

20

25

30

35

La transformation est réalisée selon la méthode de congélationdécongélation décrite dans Plant Molecular Biology Manual (Gelvin et al, op. cité) et résumée ci-après.

Des cellules compétentes d'<u>Agrobacterium tumefaciens</u> (souche LBA 4404, Clontech) sont préparées par refroidissement rapide dans la glace d'une culture en phase exponentielle de croissance. Les bactéries sont alors remises en suspension dans une solution de CaCl₂ 20mM. Des parties aliquotes de cette suspension sont distribuées dans des tubes Eppendorf, puis congelées dans l'azote liquide.

1 μg de plasmide pPH100 est ajouté aux cellules congelées, contenues dans un tube Eppendorf. La suspension est ensuite incubée à 37°C pendant 5 min; 1 ml de milieu Luria (Gibco) est alors rajouté et le tube est incubé à 28°C pendant 4 h. Des parties aliquotes sont étalées sur des boîtes de Pétri contenant un milieu minimum gélosé, décrit dans Plant Molecular Biology Manual (op. cité), en présence de 100 mg de rifampicine et 25 mg/l de kanamycine. Dans ces conditions, seules poussent les colonies d'<u>Agrobacterium tumefaciens</u> ayant intégré le plasmide pPH100. Celles-ci contiennent le gène chimérique dans un contexte permettant sa réplication.

La résistance aux deux antibiotiques des colonies sélectionnées est vérifiée en repiquant celles-ci sur le même milieu de sélection deux fois de suite. La présence du gène chimérique associant le promoteur 35S à la partie codante de la germine de blé dans <u>Agrobacterium tumefaciens</u> est vérifiée par la méthode de Southern Blot sur une préparation d'ADN total (lyse des cellules, purification de l'ADN par extraction à l'aide du mélange phénol/chloroforme, selon le protocole

5

10

15

20

25

35

décrit par Gelvin dans l'ouvrage cité ci-dessus, coupure de l'ADN purifié à l'aide d'enzymes de restriction, électrophorèse sur gel d'agarose, transfert sur membrane et hybridation, selon les techniques bien connues de l'homme de l'art).

3)Transformation du tabac

Du tabac <u>Nicotiana tabacum</u> cultivé in vitro a été Infecté par <u>Agrobacterium tumefaciens</u> contenant le plasmide pPH100 selon la procédure de Horsch et al., bien connue de l'homme du métier (Horsch R.B. et al., 1985 Science 227, 1229–1231), dont les principales étapes sont exposées ci-après.

Des disques de feuilles de plantes axéniques de tabac <u>Nicotiana tabacum</u> (variété Wisconsin Havana 38) sont incubés dans une culture d'<u>A. tumefaciens</u> hébergeant le plasmide pPH100. Les disques égouttés sur papier Whatman sont mis en culture sur des milieux de culture en boîtes de Pétri afin de multiplier les cellules transformées de façon à obtenir des cals. Ces cals sont ensuite transférés sur du milieu contenant de la céfotaxime à 500 μg/ml destinée à décontaminer les tissus végétaux (élimination des <u>Agrobacterium tumefaciens</u>) et de la kanamycine à 100 μg/ml pour sélectionner le matériel transgénique. Des pousses transformées se développent à partir de ces cals ; les plantes qui en sont issues sont transférées en serres.

4) Mise en évidence de l'expression du gène de la germine dans le tabac transgénique

a) Préparation des extraits de protéines de tabacs transformés et de tabacs témoins

Les fragments de tissus (cals et feuilles de plantes) ont été congelés dans 30 l'azote liquide, réduits en poudre et stockés à -20°C.

Pour la réalisation d'électrophorèses, l'oxalate oxydase est extraite directement à partir de la poudre végétale par le tampon de charge de Laemmli (référence ci-dessous).

Pour les dosages d'activité oxalate oxydase, l'extrait enzymatique est réalisé par mise en suspension de la poudre végétale dans un tampon succinate 0,05M, pH 4.

Pour les dosages de protéines, l'extrait végétal, en suspension dans le tampon succinate ci-dessus, est centrifugé à 10 000 g pendant 5 min.

La concentration des protéines totales est déterminée sur les surnageants, appelés ci-après les extraits bruts de protéines, en suivant la technique de Bradford (Bradford M.M., 1976, Anal. Biochem., 72, 248-254).

- b) Immunodétection de l'oxalate oxydase (Western blot) dans des cals et dans des plantes
- On soumet les extraits bruts de protéines à un Western blot, technique bien connue de l'homme de l'art et décrite par H. Towbin et al., Proc. Ntl. Acad. Sci. USA, 76, 1979, 4350-4354, qui comprend les étapes suivantes :
- dénaturation par chauffage à 100°C pendant 10 min dans un tampon, dénommé tampon de charge, constitué de Tris 0,125 M, pH 6,8, SDS 4 %, bleu de bromophénol 0,002 %, glycérol 20 %, β-mercaptoéthanol 10 % (selon le protocole décrit par Laemmli U. K., 1970, Nature, 227, 680-685), suivie d'une centrifugation à 10 000 g;
- séparation électrophorétique des différentes protéines contenues dans le solubilisat selon le protocole décrit par Laemmli (réf. ci-dessus);
- électrotransfert desdites protéines contenues dans le gel sur une membrane en PVDF (selon la technique de H. Towbin et al., 1979, Proc. Natl. Acad. Sci. USA 4350-4354).

L'immunodétection est réalisée selon un protocole qui comprend les étapes suivantes :

• saturation de la membrane PVDF(fluorure de polyvinylidène) sur laquelle les protéines ont été transférées par incubation pendant au minimum 2 h à 37°C dans une solution de gélatine à 3 % dans du tampon phosphate salin contenant 0,05 % de détergent Tween 20.

• incubation (pendant 1 h à 37°C) en présence de l'immunsérum préparé précédemment (contenant les anticorps polyclonaux reconnaissant la protéine recombinante), dilué au 1/10 000 dans du tampon phosphate salin.

5

• 3 lavages dans du tampon phosphate salin contenant 0,05 % de détergent Tween 20.

Le complexe antigène-anticorps est ensuite révélé à l'aide d'un système streptavidine-biotine conjugué à la phosphatase alcaline avec le kit RPN 23 d'Amersham ("Blotting detection kit"), utilisé selon les indications du fabricant.

L'empreinte obtenue montre, pour les cals et pour les feuilles de plantes de tabac transformées par le plasmide pPH100, la présence d'une protéine de poids moléculaire apparent d'environ 26 ± 3kDa, reconnue par les anticorps polyclonaux préparés dans la section 1 3)a) et absente des cals et des feuilles de plantes de tabac témoins. Cette protéine a le même poids moléculaire apparent que l'oxalate oxydase purifiée obtenue dans la Section 1.

20

25

15

c) Mise en évidence de l'activité oxalate oxydase de la germine de blé exprimée dans du tabac

L'activité oxalate oxydase de 6 extraits de cals et de feuilles de plantes de tabac transformées par le plasmide pPH100 est mesurée selon la méthode de Suguira et al., décrite Section 1. Les résultats sont regroupés dans le Tableau I ciaprès :

Tableau I: Activité oxalate oxydase mesurée dans différents tabacs transgéniques

		Ţ	Cals					Feuilles		
Témoin Transgéniques				Témoin	Transgénique					
N° de l'échantillon	W38	2	26	65	81	86	W 38	400		
Activité (U oxox/ml d'extrait)	1,0	10,5	10,1	16,0	2,8	3,0	0,0	5,4		

WO 94/13790 PCT/FR93/01203

On constate à la lecture du tableau ci-dessus que le tabac transgénique (cals ou feuilles) présente une activité oxalate oxydase significativement supérieure à celle du tabac témoin.

5) Sélection sur acide oxalique des régénérants

a) Protocole de sélection

Des disques de feuilles de plantes axéniques de tabac <u>Nicotiana tabacum</u> (variété Wisconsin Havana 38) sont incubés dans une culture d'<u>A. tumefaciens</u> hébergeant le plasmide pPH100. Les disques égouttés sur papier Whatman sont mis en culture sur des milieux de culture en boîtes de Pétri afin de multiplier les cellules transformées de façon à obtenir des cals. Après trois jours, les disques de feuilles sont rincés dans de l'éthanol 80 % puis dans du milieu gélosé de Murashige et Skoog (1962, Physiol. Plant. 15, 473) contenant 500 µg/ml de cefotaxime. Ils sont ensuite transférés sur un milieu contenant de l'acide oxalique afin de sélectionner les amas cellulaires exprimant l'oxalate oxydase.

b) Mode de préparation des milieux de culture

20

5

10

15

L'acide oxalique s'associant au calcium pour former un sel d'oxalate de calcium insoluble, le milieu de sélection doit être préparé selon un protocole permettant de conserver le calcium sous une forme soluble utilisable par les cellules végétales malgré la présence d'acide oxalique.

25

30

Préparation de la solution A :

Pour chaque concentration, 50 ml d'une solution d'acide oxalique concentrée 20 fois par rapport à la concentration finale attendue, sont ajustés à pH 5,8 avec une solution d'hydroxyde de potassium (KOH) 3M. La solution est ajustée à 100 ml avec de l'eau désionisée, stérilisée par filtration sur filtre de 0,45 µm, puis maintenue à une température de 50°C jusqu'à son utilisation.

Préparation de la solution B :

35

258 mg d'EGTA (acide éthylène glycol-bis(β-amino ethyl ether) N,N,N',N'-tetraacétique) (Sigma, ref. E. 4378) sont mis en solution dans 100 ml d'eau désionisée. L'EGTA est solubilisé en ajustant le pH à 10,0 avec une solution de

KOH 10 M. 100 mg de $CaCl_2$ $^{\circ}$ $^{\circ}$

Incorporation du calcium et de l'oxalate au milieu de culture :

750 ml de milieu de culture gélosé de Murashige et Skoog (1962, Physiol. Plant. 15, 473) sans chlorure de calcium, concentré 1,33 fois, sont autoclavés pendant 20 min à 120°C. La température est ensuite abaissée à 50°C et les solutions A et B incorporées dans ce milieu. Après homogénéisation de la solution, le milieu est coulé dans des boîtes de Pétri.

c) Détermination de la dose d'acide oxalique à utiliser pour la sélection

15

20

10

5

Une gamme de sensibilité à l'acide oxalique de cals de tabac non transgénique (variété Wisconsin Havana 38) a été établie. Les milieux de culture ont été préparés selon le protocole décrit ci-dessus. Pour chaque concentration d'acide oxalique, 4 boîtes contenant 25 cals de diamètre de 2 mm et d'un poids moyen de 10 mg ont été mis en culture. Les résultats, exprimés en % d'inhibition de croissance pondérale par rapport aux cals témoins, sont présentés dans le tableau II ci-après :

<u>Tableau II : Inhibition de la croissance pondérale de cals de tabac par l'acide oxalique</u>

25

Conc. Ac oxalique (µg/ml)	0	40	60	80	120	180	270
							2.0
Inhib. croissance pondérale	0 %	0 %	12%	19%	51 %	89 %	99 %

Compte tenu des résultats ci-dessus, la dose de sélection choisie est de 270 µg/ml (3mM).

30

d) Utilisation du gène codant pour l'oxalate oxydase comme gène de sélection des transformants

Après transformation et induction de la callogénèse, les disques foliaires de tabac sont transférés sur un milieu contenant 270 μg/ml d'acide oxalique. A cette concentration, les cals exprimant l'oxalate oxydase ne présentent pas une

issance différente du témoin poussant sur un mili

croissance différente du témoin poussant sur un milieu dépourvu d'acide oxalique et sont capables de survivre et de produire des plantes transgéniques. Le fait que les plantules régénérées sont bien transgéniques est vérifié par leur résistance à la kanamycine (second gène de sélection porté par le plasmide pPH100). Sur 29 plantes sélectionnées sur acide oxalique, 28 sont également résistantes à la kanamycine.

La sélection sur l'acide oxalique a donc permis de sélectionner les cals transformants ainsi que les plantes transgéniques.

SECTION 3 : Transformation du tournesol par le gène de la germine de blé, sélection sur acide oxalique des cals

1)Transformation du tournesol

15

20

10

Obtention de cals de tournesol transformés

Des graines de toumesol immatures sont prélevées sur le capitule de plantes de tournesol de la lignée HA89 bien connue, étudiée notamment par P.J. Goyne et al., Journal Article n° 1534 of the North Dakota State Univ. Agric. Exp. Stn. Fargo ND-58105 et par M.F. Geriani, Plant Cell Physiol, 33, 2, 157-164. Ces graines sont stérilisées en surface pendant 30 min dans une solution d'hypochlorite de calcium à 2 %, puis rincées à l'eau distillée stérile.

Les embryons immatures sont prélevés sur ces graines et mis en culture sur le milieu I (tableau III) pendant 14 jours à 25°C et à l'obscurité. Ces embryons sont ensuite cultivés pendant 10 jours sur le milieu II à 25°C sous une photopériode de 16 h jour / 8 h nuit.

Les embryons sont alors coupés en deux au niveau de l'axe embryonnaire et mis à tremper pendant 10 min dans une suspension d'<u>Agrobacterium tumefaciens</u> contenant le vecteur binaire pPH100 (cf. sections 2.1 et 2.2). Cette suspension est obtenue par culture de cette bactérie pendant 15 h dans le milieu Luria liquide.

Les embryons sont ensuite égouttés sur du papier filtre stérile, puis remis en culture sur le milieu II à l'obscurité pendant 3 jours. Les embryons sont alors brièvement rincés par du milieu Murashige et Skoog liquide (Murashige et Skoog,

1962, Physiol. Plant 15: 473) contenant 500 mg/l de l'antibiotique cefotaxime. Ils sont ensuite égouttés sur du papier filtre stérile et mis en culture sur du milieu !!! contenant 250 mg/l de cefotaxime, 250 mg/l de carbenicilline et 50 mg/l de paromomycine. Cette culture s'effectue à 25°C sous une photopériode de 16 h jour / 8 h nuit ; les tissus végétaux ainsi que les cals se développant à leur surface sont repiqués tous les 21 jours sur ce même milieu.

Tableau III : Composition des différents milieux utilisés pour l'obtention de plantes

de tournesol transformées

Milieux	1	11	111
Composition			
mg/i			
KNO ₃	2500	2500	1900
NH ₄ NO ₃	_	_	1650
CaCl ₂ . 2H ₂ O	150	150	440
MgSO ₄ .7H ₂ O	250	250	370
KH ₂ PO ₄	_	-	1,70
(NH ₄) 2SO ₄	134	134	_
NaH ₂ PO ₄ .H ₂ O	150	150	_
MnSO ₄ .H ₂ O	10	10	_
ZnSO ₄ .7H ₂ O	2	2	8,6
H ₃ BO ₃	3	3	6,2
KI	0,75	0,75	0.83
CuSO ₄ .5H ₂ O	0,025	0,025	0,025
Na ₂ MoO ₄ .2H ₂ O	0,25	0,25	0,25
CaCl ₂ . 6H ₂ O	0,025	0,025	0,025
Mn SO ₄ . 4H ₂ O	-	~	22,3
Na ₂ EDTA	37,3	37,3	37,3
FeSO ₄ .7H ₂ O	27,8	27,8	27,8
Acide nicotinique	1	1	0,5
Thiamine HCI	10	10	0,1
Pyridoxine HCI	1	1	0,1
Myo-inositol	4000	4000	100
L-alanine	1000	1000	_
L-glutamine	800	800	_
L-serine	160	160	
L-tryptophane	50	50	
L-cystéine	10	10	

Tableau III: suite

Milieux	1	11	10
Composition			
mg/l			
Ca-D-panthoténate		_	8,0
Acide folique		-	0,1
Chlorure de choline	-		0,1
Acide 4-aminobenzoïque	_	-	0,05
Riboflavine	-	_	0,05
Saccharose	120 000	60 000	30 000
Acide 2,4-dichloroPhenoxy acétique	2	_	-
6-Benzylaminopurine	-	0,4	-
Kinétine	-	-	1
Agar	7000	7000	7000
рН	5.7	5.8	5.7

2) Mise en évidence de l'expression du gène de la germine dans le toumesol transgénique

a) Préparation des extraits protéiques

Se fait d'une manière identique à celle décrite dans la Section 2 4)a).

b) Immunodétection de l'oxalate oxydase (Western blot) dans des cals

L'immunodétection, effectuée selon le protocole décrit dans la Section 2 4)b), met en évidence, dans des cals et des feuilles de tournesoi transformé par le plasmide pPH100, la présence d'une protéine surnuméraire de poids moléculaire apparent d'environ 26 ± 3 kDa. Cette protéine, absente des cals et des feuilles de plantes témoins, a le même poids moléculaire apparent que l'oxalate oxydase purifiée obtenue dans la Section 1.

5

10

15

10

c) Activité oxalate oxydase de la germine de blé exprimée dans du tournesol

L'activité oxalate oxydase de 5 extraits de protéines de cals de tournesol transformés par le plasmide pPH100 est mesurée selon la méthode de Suguira et al., décrite Section 1. Les résultats montrent une activité oxalate oxydase significativement supérieure à celle de l'extrait témoin.

Tableau IV : Activité oxalate oxydase de cals de tournesol transgéniques

N° du cai	Témoin non transformé	17	18	19	20	21
Unité Ox Ox/mg prot/min	0,0	9,5	0,7	0,8	0,6	1,4

3)Sélection sur acide oxalique des cals transgéniques

La sélection des cals transgéniques est réalisée en cultivant le matériel végétal issu du milieu III (cf. ci-dessus 1) sur un milieux Murashige et Skoog de sélection préparé selon le protocole décrit dans la Section 2 5)b).

La détermination de la dose de sélection à appliquer au cours de la culture de cals de tournesol se fait selon la méthode décrite dans la Section 2 5)c), cette méthode étant appliquée à des cals non transgéniques de tournesol obtenus à partir d'embryons immatures. Les résultats sont présentés dans le tableau V :

Tableau V: Inhibition de la croissance pondérale du tournesol par l'acide oxalique

Conc. Ac oxalique (µg/ml)	0	40	70	90	140	180	235	270
labib							200	270
Inhib. croissance pondérale	0%	0 %	0%	0 %	42 %	92 %	97 %	99 %

La dose d'acide oxalique permettant de réaliser la sélection est de 270 µg/ml (3mM). A cette concentration, les cals exprimant l'oxalate oxydase ne présentent pas d'inhibition de croissance.

30

25

20

SECTION 4: Utilisation de la sélection sur acide oxalique pour obtenir des plantes transgéniques exprimant un gène d'intérêt, codant, par exemple, pour une protéine à activité endochitinase.

5 <u>1) Construction du vecteur de transformation</u>

- a) Préparation du fragment portant le gène codant pour l'oxalate oxydase
- Le fragment HindIII EcoRI de 1420 pb environ du plasmide pPH100 décrit dans la section 2 d) est purifié et recloné dans un vecteur pUC19 selon les méthodes bien connues de l'homme de l'art. Ce plasmide est ensuite linéarisé grâce à l'endonucléase de restriction EcoRI et l'extrémité cohésive est remplie au moyen du fragment de Kienow. Puis, après coupure par l'endonucléase HindIII, le fragment HindIII extrémité franche est purifié.
 - b) Préparation du fragment portant un gène hybride codant pour une protéine à activité endochitinase
- Le fragment HindIII EcoRI provenant du plasmide pBR1 décrit dans la demande de brevet de WO 92/01792 exemple 1 et contenant un gène chimérique codant pour une protéine à activité endochitinase qui comprend le promoteur 35 S, une séquence codant pour une chitinase hybride tomate-tabac et le terminateur NOS est purifié, recloné dans le vecteur pUC19, puis le site HindIII est détruit d'une manière classique. Le fragment extrémité franche EcoRI est purifié.
 - c) Préparation d'un vecteur de transformation des plantes ne comportant pas de gène de résistance à la kanamycine
- Le fragment Nhel HindllI comprenant la partie codant pour le gène de résistance à la kanamycine est éliminé du T-DNA du plasmide pBIN19 (cf Section 2 1 d). L'utilisation, selon les méthodes bien connues de l'homme de l'art, des oligonucléotides CTAGCA et AGCTTG permet de recirculariser le plasmide en recréant les sites de restriction Nhel et HindllI. Le plasmide résultant est ensuite linéarisé par les endonucléases de restriction HindllI et EcoRI.

d) Assemblage du vecteur de transformation

On a ligué à l'aide de l'ADN ligase T4 le gène codant pour l'oxalate oxydase obtenu en a) ci-dessus) et le gène chimérique codant pour une protéine à activité chitinase (obtenu en b) ci-dessus) dans un vecteur binaire pBIN19 dans lequel on a éliminé le gène de résistance à la kanamycine s'exprimant dans les plantes (obtenu en c) ci-dessus).

Le vecteur obtenu, appelé pPH 106, est cloné dans la souche <u>E.Coli</u> HB 101 (Clontech)

2) Transformation d'Agrobacterium tumefaciens

La transformation est réalisée selon la méthode décrite dans la section 2 2).

15

20

25

30

3) Transformation du tabac

Du tabac <u>Nicotiana tabacum</u> cultivé in vitro est infecté par <u>Agrobacterium tumefaciens</u> contenant le plasmide pPH106 selon la procédure de Horsch et al., bien connue de l'homme du métier (Horsch R.B. et al., 1985 Science 227, 1229–1231), dont les principales étapes sont exposées ci–après.

Des disques de feuilles de plantes axéniques de tabac <u>Nicotiana tabacum</u> (variété Wisconsin Havana 38) sont incubés dans une culture d'<u>A. tumefaciens</u> hébergeant le plasmide pPH106. Les disques égouttés sur papier Whatman sont mis en culture sur des milieux de culture en boîtes de Pétri afin de multiplier les cellules transformées de façon à obtenir des cals. Après 48 heures, les disques sont rincés dans de l'éthanol 80 % puis dans du milieu gélosé de Murashige et Skoog (1962, Physiol. Plant. 15, 473) contenant 500 μ g/ml de céfotaxime. Ils sont ensuite transférés pour 3 jours sur du milieu contenant de la céfotaxime à 500 μ g/ml destinée à décontaminer les tissus végétaux (élimination des <u>Aarobacterium tumefaciens</u>).

4) Sélection sur acide oxalique des régénérants

5

10

Après transformation et induction de la callogénèse, les disques foliaires de tabac sont transférés sur un milieu contenant 270 µg/ml d'acide oxalique préparé selon la méthode décrite dans la section 2 5)b). Seuls les cals transgéniques exprimant le gène de l'oxalate oxydase, donc capables de dégrader l'acide oxalique, sont capables de survivre et de produire des plantes transgéniques.

5) Mise en évidence de l'expression de la protéine à activité endochitinase dans les tabacs transgéniques sélectionnés sur acide oxalique

- a) Préparation des extraits bruts de protéines de tabac transformé
- Cette préparation est effectuée selon la méthode décrite dans la section 2 15 4)a)
 - b) Mise en évidence de la chitinase hybride par immuno-empreinte (Western blot)
- On soumet les extraits bruts de protéines à un Western blot, technique bien connue de l'homme de l'art et décrite par H. Towbin et al., Proc. Ntl. Acad. Sci. USA, 76, 1979, 4350-4354, qui comprend notamment les étapes mentionnées dans la section 2.4)b)
- L'immunodétection de la protéine d'intérêt se réalise grâce à un immunsérum contenant des anticorps polyclonaux reconnaissant la protéine hybride à activité chitinase (cf. WO 92/01792 exemple 5).
- Le complexe antigène-anticorps est ensuite révélé à l'aide d'un système streptavidine-biotine conjugué à la phosphatase alcaline avec le kit RPN 23 d'Amersham ("Blotting detection kit"), utilisé selon les indications du fabricant.

L'empreinte obtenue montre, pour les feuilles de plantes de tabac transformées par le plasmide pPH106, la présence d'une protéine de poids moléculaire apparent d'environ 26 ± 6 kDa reconnue par les anticorps polyclonaux et absente des feuilles des plantes de tabac témoins. Cette protéine a le même poids moléculaire apparent que la protéine hybride à activité chitinase décrite dans la demande WO 92/01792.

c) Mise en évidence de l'activité chitinolytique de la protéine recombinante

L'activité chitinolytique des extraits bruts de protéines de feuilles de 5 plantes de tabac transformé par le plasmide pPH 106 (plantes n° 463, 464, 465, 468 et 469) et d'extrait brut de protéines de feuilles de plantes de tabac non transformé (plante W 38) est mesurée selon la méthode suivante :

L'activité endochitinase de la protéine est mesurée par une méthode radiochimique permettant d'estimer la quantité de monomères ou d'oligomères libérés par l'enzyme à partir d'un substrat (la chitine tritiée). Cette méthode, décrite par Molano et al. (1977, Anal. Biochem., 83, 648-656), est résumée ci-après.

A un volume d'extrait protéique de 10 μl sont ajoutés 50 μl d'une suspension de chitine tritiée d'activité spécifique 0,58 MBq/ml. Le volume final est ajusté à 300 μl avec du tampon d'acétate de sodium 0,2 M de pH 5,0. Après 90 min d'incubation à 30°C, la réaction d'hydrolyse de la chitine est arrêtée par 100 μl d'acide trichloracétique à 20 %. Les tubes réactionnels sont ensuite centrifugés pendant 10 min à 12 000 g. Une partie aliquote de 100 μl du sumageant renfermant les oligomères solubles de chitine est prélevée et la radioactivité correspondante est mesurée par scintillation liquide en présence de 5 ml de mélange scintillant. On exprime l'activité chitinolytique spécifique en dpm/μg de protéine.

Pour les 5 plantes sélectionnées sur acide oxalique, on obtient les valeurs suivantes :

genotype	W 38	463	464	465	468	469
Activité spécifique DPM/µg prot	95	149	348	318	301	320

(W 38 = tabac témoin non transformé)

30

On constate sur le tableau ci-dessus que les extraits de plantes de tabac transformé par le plasmide pPH106 ont une activité chitinolytique significativement supérieure à celle de l'extrait de plantes de tabac-témoin. La sélection sur acide oxalique permet donc d'obtenir des plantes exprimant un gène d'intérêt, en

WO 94/13790

PCT/FR93/01203

30

l'occurence le gène hybride codant pour une protéine à activité chitinase décrit dans la demande de brevet WO 92/01792.

WO 94/13790

PCT/FR93/01203

31

LISTE DE SEQUENCES

(1) INFORMATION GENERALE:

5

(i) DEPOSANT:

- (A) NOM: ELF SANOFI
- (B) RUE: 32-34 rue Marbeuf
- (C) VILLE: PARIS

10

- (E) PAYS: France
- (F) CODE POSTAL: 75008
- (G) TELEPHONE: 40.73.40.73
- (H) TELECOPIE: 40.73.23.84

15

- (A) NOM: SOCIETE NATIONALE ELF AQUITAINE
- (B) RUE: Tour Elf-002 Place de la Coupole LA DEFENSE 6
- (C) VILLE: COURBEVOIE
- (E) PAYS: France
- (F) CODE POSTAL: 92400

20

- (G) TELEPHONE: 47.44.45.46
- (ii) TITRE DE L' INVENTION: Utilisation d'une séquence d'ADN codant pour une protéine susceptible de dégrader l'acide oxalique à titre de gène de sélection

25

- (iii) NOMBRE DE SEQUENCES: 20
- (iv) FORME LISIBLE PAR ORDINATEUR:
 - (A) TYPE DE SUPPORT: Floppy disk

30

- (B) ORDINATEUR: IBM PC compatible
- (C) SYSTEME D' EXPLOITATION: PC-DOS/MS-DOS
- (D) LOGICIEL: PatentIn Release #1.0, Version #1.25 (OEB)
- (vi) DONNEES DE LA DEMANDE ANTERIEURE:

35

- (A) NUMERO DE DEPOT: FR 92 14721
- (B) DATE DE DEPOT: 07-DEC-1992

2)	INFORMATION	POUR	LA	SEO	TD	NO ·	1.

	(2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 1:
5	 (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 224 acides aminés (B) TYPE: acide aminé (D) CONFIGURATION: linéaire
	(ii) TYPE DE MOLECULE: protéine
10	(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 1:
	Met Gly Tyr Ser Lys Thr Leu Val Ala Gly Leu Phe Ala Met Leu Leu 1 5 10 15
15	Leu Ala Pro Ala Val Leu Ala Thr Asp Pro Asp Pro Leu Gln Asp Phe 20 25 30
20	Cys Val Ala Asp Leu Asp Gly Lys Ala Val Ser Val Asn Gly His Thr 35 40 45
	Cys Lys Pro Met Ser Glu Ala Gly Asp Asp Phe Leu Phe Ser Ser Lys 50 55 60
25	Leu Ala Lys Ala Gly Asn Thr Ser Thr Pro Asn Gly Ser Ala Val Thr 65 70 75 80
	Glu Leu Asp Val Ala Glu Trp Pro Gly Thr Asn Thr Leu Gly Val Ser 85 90 95
30	Met Asn Arg Val Asp Phe Ala Pro Gly Gly Thr Asn Pro Pro His Ile 100 105 110
35	His Pro Arg Ala Thr Glu Ile Gly Ile Val Met Lys Gly Glu Leu Leu 115 120 125
	Val Gly Ile Leu Gly Ser Leu Asp Ser Gly Asp Lys Leu Tyr Ser Ape

WO 94/13790 PCT/FR93/01203

	Val 145	Val A	Arg A	Ala	Gly	Glu 150		Phe	Leu	Ile	Pro 155	Arg	Gly	Leu	Met	His 160	
5	Phe (Gln P	he A		Val 165	Gly	Lys	Thr	Glu	Ala 170	Ser	Met	Val	Val	Ser 175	Phe	
	Asn S	Ser G		sn 80	Pro	Gly	Ile	Val	Phe 185	Val	Pro	Leu	Thr	Leu 190	Phe	Gly	
10	Ser A		ro P:	ro :	Ile	Pro		Pro 200	Val	Leu	Thr		Ala 205	Leu	Arg	Val	
15	Glu A	la Ar 10	rg Ve	al V	Val (Leu 215	Leu	Lys	Ser .		Phe . 220	Ala	Ala	Gly	Phe	
(2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 2:																	
20	 (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 672 paires de bases (B) TYPE: acide nucléique (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire 																
25	(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)																
(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 2: ATGGGGTACT CCAAAACCCT AGTAGCTGGC GTGTTCGCAA TGCTGTTACT AGCTCCGGCC 60																	
30		•															60
	GTCTTGGCCA C	CCGAC	CCAG	A C	CCTC	CTCCA	AG G/	ACTTO	CTGT(G TCC	GCCG/	ACCT	CGA	CGGC	AAG	1	120
	GCGGTCTCGG I	GAAC	GGGC.	A C	ACGI	CGCAA	G CO	CCATO	TCG	G AGC	CCGC	GCGA	CGA	CTTC	CTC	1	180
5	TTCTCGTCCA A	GTTG	GCCA	A G	GCCG	IGCAA	C AC	CGTCC	CACCO	CGA	ACGO	CTC	CGCC	CGTGA	ICG	2	240
	GAGCTCGACG T	GGCCC	GAGT	G G(CCCG	GTAC	C AA	CACG	CTGG	GTG	TGTC	CAT	GAAC	CGCG	TG	3	00

WO 94/13790 PCT/FR93/01203 34 GACTTTGCTC CCGGAGGCAC CAACCCACCA CACATCCACC CGCGTGCCAC CGAGATCGGC ATCGTGATGA AAGGTGAGCT TCTCGTGGGA ATCCTTGGCA GCCTCGACTC CGGGAACAAG CTCTACTCGA GGGTGGTGCG CGCCGGAGAG ACGTTCCTCA TCCCACGGGG CCTCATGCAC TTCCAGTTCA ACGTCGGTAA GACCGAGGCC TCCATGGTCG TCTCCTTCAA CAGCCAGAAC CCCGGCATTG TCTTCGTGCC CCTCACGCTC TTCGGCTCCA ACCCGCCCAT CCCAACGCCG 10 GTGCTCACCA AGGCACTCCG GGTGGAGGCC AGGGTCGTGG AACTTCTCAA GTCCAAGTTT GCCGCTGGGT TT 15 (2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 3: (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 254 acides aminés (B) TYPE: acide aminé 20 (D) CONFIGURATION: linéaire (ii) TYPE DE MOLECULE: protéine (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 3: 25 Gly Gly Asp Leu Gly Ser Val Ile Ser Asn Ser Met Phe Asp Gln Met 1 10 15 Leu Lys His Arg Asn Glu Asn Ser Cys Gln Gly Lys Asn Asn Phe Tyr 30 20 30 Ser Tyr Asn Ala Phe Ile Thr Ala Ala Arg Ser Phe Pro Gly Phe Gly 35 40 45 35 Thr Ser Gly Asp Ile Asn Ala Arg Lys Arg Glu Ile Ala Ala Phe Phe 50 55 60

360

420

480

540

600

660

•	Ala Gln Thr Ser His Glu Thr Thr Gly Gly Trp Pro Ser Ala Pro Asp 65 70 75 80
5	Gly Pro Phe Ala Trp Gly Tyr Cys Phe Leu Arg Glu Arg Gly Asn Pro 85 90 95
•	Gly Asp Tyr Cys Ser Pro Ser Ser Gln Trp Pro Cys Ala Pro Gly Arg 100 105 110
10	Lys Tyr Phe Gly Arg Gly Pro Ile Gln Ile Ser His Asn Tyr Asn Tyr 115 120 125
15	Gly Pro Cys Gly Arg Ala Ile Gly Val Asp Leu Leu Asn Asn Pro Asp 130 135 140
	Leu Val Ala Thr Asp Pro Val Ile Ser Phe Lys Thr Ala Ile Trp Phe 145 150 155 160
20	Trp Met Thr Pro Gln Ser Pro Lys Pro Ser Cys His Asp Val Ile Ile 165 170 175
	Gly Arg Trp Asn Pro Ser Ala Gly Asp Arg Ser Ala Asn Arg Leu Pro 180 185 190
25	Gly Phe Gly Val Ile Thr Asn Ile Ile Asn Gly Gly Leu Glu Cys Gly 195 200 205
30	Arg Gly Asn Asp Asn Arg Val Gln Asp Arg Ile Gly Phe Tyr Arg Arg 210 220
	Tyr Cys Gly Ile Leu Gly Val Ser Pro Gly Asp Asn Leu Asp Cys Gly 235 230 235 240
35	Asn Gln Arg Ser Phe Gly Asn Gly Leu Leu Val Asp Thr Met 245 250

(2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 4:

(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:

(A) LONGUEUR: 24 acides aminés

5 (B) TYPE: acide aminé

(D) CONFIGURATION: linéaire

(ii) TYPE DE MOLECULE: peptide

10 (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 4:

Met Arg Arg Thr Ser Lys Leu Thr Thr Phe Ser Leu Leu Phe Ser Leu 1 5 10 15

Val Leu Leu Ser Ala Ala Leu Ala 20

(2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 5:

20 (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:

(A) LONGUEUR: 51 acides aminés

(B) TYPE: acide aminé

(D) CONFIGURATION: linéaire

25 (ii) TYPE DE MOLECULE: peptide

(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 5:

Gln Asn Cys Gly Ser Gln Gly Gly Gly Lys Val Cys Ala Ser Gly Gln
1 5 10 15

Cys Cys Ser Lys Phe Gly Trp Cys Gly Asn Thr Asn Asp His Cys Gly 20 25 30

Ser Gly Asn Cys Gln Ser Gln Cys Pro Gly Gly Gly Pro Gly Pro Gly

35

40

45

WO 94/13790

PCT/FR93/01203

37

Pro Val Thr 50

5	(2)	INFORMATION	POUR	LA	SEQ	ID	NO:	6:

(i)	CARACTERISTIQUES	DE	LA	SEQUENCE:
-----	------------------	----	----	-----------

- (A) LONGUEUR: 1153 paires de bases
- (B) TYPE: acide nucléique
- 10 (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
- 15 (ix) CARACTERISTIQUE ADDITIONELLE:
 - (A) NOM/CLE: intron
 - (B) EMPLACEMENT: 443..521
 - (ix) CARACTERISTIQUE ADDITIONELLE:

20 (A) NOM/CLE: intron

- (B) EMPLACEMENT: 676..756
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 6:

25	ATGAGGCGAA	CTTCTAAATT	GACTACTTTT	TCTTTGCTGT	TTTCTCTGGT	TTTGCTGAGT	60
	GCTGCCTTGG	CACAGAATTG	TGGITCACAG	GGCGGAGGCA	AAGTTTGTGC	GTCGGGACAA	120
30	TGTTGCAGCA	AATTCGGGTG	GTGCGGTAAC	ACTAATGACC	ATTGTGGTTC	TGGCAATTGT	180
	CAAAGTCAGT	GTCCAGGTGG	CGGCCCTGGT	CCTGGTCCTG	TTACTGGTGG	GGACCTCGGA	240
	AGCGTCATCT	CAAATTCTAT	GTTTGATCAA	ATGCTTAAGC	ATCGTAACGA	AAATTCTTGT	300
35	CAAGGAAAGA	ATAATTTCTA	CAGTTACAAT	GCCTTTATTA	CTGCTGCTAG	GTCTTTTCCT	360
	GGCTTTGGTA	CAAGTGGTGA '	TATCAATGCC	CGTAAAAGGG .	AAATTGCTGC	TTTCTTTGCC	420

WO 94/13790

CAAACCTCCC ATGAAACTAC TGGTATGTGT ATAACCATTC ACATCGAACC ATTAAAATAT 480

AATITCATIT TATTTTATIT AGTAATIGAT TATATATGTA GGAGGATGGC CTTCCGCACC 540 5 TGATGGACCA TTCGCATGGG GTTACTGTTT CCTTAGAGAA CGAGGTAACC CCGGTGACTA 600 CTGTTCACCA AGTAGTCAAT GGCCTTGTGC ACCTGGAAGG AAATATTTCG GACGAGGCCC 660 AATCCAAATT TCACAGTAAG CTACATAAAT CTATATATGG TAAAATTTGA TGAACTTGTA 720 10 GTGTCTAATT ACGTGTATTT TGACATTTCA AAACAGCAAC TACAACTATG GGCCATGTGG 780 AAGAGCCATC GGAGTGGACC TITTAAACAA TCCTGATTTA GTAGCCACAG ACCCAGTCAT 840 CTCATTCAAG ACTGCTATCT GGTTCTGGAT GACCCCTCAA TCACCAAAGC CTTCTTGCCA 900 CGATGTCATC ATTGGAAGAT GGAACCCATC TGCCGGTGAC CGATCAGCCA ATCGTCTTCC 960 TGGATITGGT GTCATCACAA ACATCATCAA TGGGGGCCTG GAATGTGGTC GTGGCAATGA 1020 20 CAATAGGGTC CAGGATCGCA TTGGGTTTTA CAGGAGGTAT TGCGGTATTC TTGGTGTTAG 1080 TCCTGGTGAC AATCTTGATT GCGGAAACCA GAGATCTTTT GGAAACGGAC TTTTAGTCGA 1140 25 TACTATGTAA TGA 1153

(2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 7:

(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:

30

35

- (A) LONGUEUR: 389 acides aminés
- (B) TYPE: acide aminé
- (D) CONFIGURATION: linéaire
- (ii) TYPE DE MOLECULE: protéine

(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 7:

	Gly Ser Gly Phe Ala Asn Ala Val Tyr Phe Thr Asn Trp Gly Ile Tyr 1 5 10 15
5	Gly Arg Asn Phe Gln Pro Ala Asp Leu Pro Ala Ser Glu Ile Thr His 20 25 30
•	Val Leu Tyr Ser Phe Met Asn Val Arg Ala Asp Gly Thr Ile Phe Ser 35 40 45
10	Gly Asp Thr Tyr Ala Asp Tyr Glu Lys His Tyr Ala Gly Asp Ser Trp 50 55 60
15	Asn Asp Val Gly Thr Asn Ala Tyr Gly Cys Val Lys Gln Leu Tyr Leu 65 70 75 80
	Leu Lys Lys Gln Asn Arg Asn Met Lys Val Met Leu Ser Ile Gly Gly 85 90 95
20	Trp Thr Trp Ser Thr Asn Phe Pro Ala Ala Ala Ser Ser Ala Ala Thr 100 105 110
•	Arg Lys Thr Phe Ala Gln Ser Ala Val Gly Phe Met Lys Asp Trp Gly 115 120 125
25	Phe Asp Gly Ile Asp Ile Asp Trp Glu Tyr Pro Ala Asp Ala Thr Gln 130 135 140
30	Ala Gln Asn Met Val Leu Leu Gln Ala Val Arg Ser Glu Leu Asp 145 150 155 160
	Ser Tyr Ala Ala Gln Tyr Ala Lys Gly His His Phe Leu Leu Ser Ile 165 170 175
35	Ala Ala Pro Ala Gly Pro Asp Asn Tyr Asn Lys Leu Lys Phe Ala Glu 180 185 190
	Leu Gly Lys Val Leu Asp Tyr Ile Asn Leu Met Ala Tyr Asp Tyr Ala 195 - 200 205

PCT/FR93/01203

Gly Ser Trp Ser Asn Tyr Thr Gly His Asp Ala Asn Ile Tyr Ala Asn Pro Gln Asn Pro Asn Ala Thr Pro Tyr Asn Thr Asp Asp Ala Val Gln Ala Tyr Ile Asn Gly Gly Val Pro Ala Asn Lys Ile Val Leu Gly Met Pro Ile Tyr Gly Arg Ser Phe Gln Gln Thr Glu Gly Ile Gly Lys Pro Tyr Asn Gly Ile Gly Ser Gly Ser Trp Glu Asn Gly Ile Trp Asp Tyr Lys Ala Leu Pro Lys Ala Gly Ala Thr Val Lys Cys Asp Asp Thr Ala Lys Gly Cys Tyr Ser Tyr Asp Pro Ser Thr Lys Glu Leu Ile Ser Phe Asp Thr Pro Ala Met Ile Ser Thr Lys Val Ser Trp Leu Lys Gly Lys Gly Leu Gly Gly Ser Met Phe Trp Glu Ala Ser Ala Asp Lys Gly Ser Asp Ser Leu Ile Ser Thr Ser His Gln Gly Leu Gly Ser Gln Asp Ser Thr Gln Asn Tyr Leu Asp Tyr Pro Asn Ser Lys Tyr Asp Asn Ile Lys Lys Gly Met Asn

- (2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 8:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 22 acides aminés
- 5 (B) TYPE: acide aminé
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: peptide
- 10 (vii) SOURCE IMMEDIATE:
 - (B) CLONE: signal peptide
 - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 8:
- Met Leu Ser Phe Val Lys Lys Ser Ile Ala Leu Val Ala Ala Leu Gln

 1 5 10 15

Ala Val Thr Ala Leu Ala

20

20

- (2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 9:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 12 acides aminés
- 25 (B) TYPE: acide aminé
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: peptide
- 30 (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID. NO: 9:

Thr Pro Ile Ser Ser Glu Ala Gly Val Glu Lys Arg
1 5 10

- 35 (2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 10:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 1167 paires de bases

WO 94/13790 PCT/FR93/01203

(B)	TYPE:	acio	de	nucle	éigue
(C)	NOMBRE	DE	BF	RINS:	simple

(D) CONFIGURATION: linéaire

5 (ii) TYPE DE MOLECULE: ADNo

(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 10:

10	GGTAGTGGTT TTGCAAATGC CGTCTACTTC ACCAACTGGG GCATTTATGG CCGCAACTTC	60
	CAGCCTGCCG ACCTTCCTGC CTCGGAGATT ACTCACGTAC TCTACTCCTT CATGAATGTC	120
	CGCGCAGATG GCACCATCTT TTCCGGTGAT ACCTATGCCG ACTACGAGAA GCACTACGCT	180
15	GGTGACTCTT GGAACGATGT GGGCACGAAC GCTTACGGTT GTGTTAAGCA ACTTTATCTT	240
	CTCAAGAAGC AGAACCGCAA CATGAAGGTG ATGCTGTCGA TTGGTGGTTG GACATGGTCT	300
20	ACCAACTICC CCGCTGCCGC CAGCTCGGCT GCTACCCGAA AGACTITTGC TCAGTCTGCT	360
	GTTGGCTTCA TGAAGGACTG GGGTTTCGAC GGTATTGATA TCGACTGGGA GTACCCCGCC	420
	GATGCCACTC AGGCTCAGAA TATGGTTCTC TTGCTACAGG CTGTCCGCAG TGAGCTCGAC	480
25	TCCTACGCTG CCCAGTACGC CAAGGGTCAC CACTTCCTGC TTTCAATTGC CGCCCCTGCT	540
	GGACCTGACA ATTATAACAA GCTGAAGTTT GCTGAGCTTG GCAAGGTTCT CGATTACATT	600
30	AACCTCATGG CTTACGATTA CGCTGGATCT TGGAGCAACT ACACTGGCCA CGATGCCAAC	660
00	ATATACGCAA ACCCGCAGAA CCCCAACGCC ACCCCTTACA ACACGGACGA TGCTGTCCAG	720
	GCCTATATCA ACGGCGGCGT CCCTGCCAAC AAGATCGTCC TTGGTATGCC AATCTACGGC	780
35	CGATCCTTCC AGCAAACCGA GGGTATCGGT AAGCCTTACA ATGGTATTGG CTCTGGTAGC	840
	TGGGAGAACG GTATCTGGGA CTACAAGGCT CTCCCCAAGG CTGGTGCCAC CGTCAAGTGC	900

PCT/FR93/01203 43 GACGATACCG CCAAGGATG CTACAGCTAC GATCCAAGCA CTAAGGAGCT TATTTCTTC 960 GATACGCCGG CTATGATCAG CACCAAAGTT AGCTGGCTCA AGGGCAAGGG CCTTGGCGGC 1020 AGCATGTTCT GGGAGGCTTC TGCCGACAAG AAGGGCTCGG ACTCTCTTAT TAGCACCAGC 1080 CACCAAGGTC TCGGTAGCCA GGACAGCACT CAGAACTACC TCGACTACCC TAACTCCAAG 1140 TACGACAACA TCAAGAAGGG CATGAAC 1167 10 (2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 11: (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 309 acides aminés 15 (B) TYPE: acide aminé (D) CONFIGURATION: linéaire (ii) TYPE DE MOLECULE: protéine 20 (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 11: Ile Gly Val Cys Tyr Gly Met Leu Gly Asn Asn Leu Pro Ser Ala Asn 1 5 10 15 25 Asp Val Ile Gly Leu Tyr Arg Ser Asn Asn Ile Lys Arg Met Arg Leu 20 25 Tyr Asp Pro Asn Gln Ala Ala Leu Glu Ala Leu Arg Asn Ser Gly Ile 30 35 40 Glu Leu Ile Leu Gly Val Pro Asn Ser Asp Leu Gln Gly Leu Ala Thr 50 55 60 35 Asn Pro Asp Thr Ser Arg Gln Trp Val Gln Lys Asn Val Leu Asn Phe 65 70 75 80

WO 94/13790

	Trp Pro Ser Val Lys Ile Lys Tyr Val Ala Val Gly Asn Glu Val Ser 85 90 95
5	Pro Val Gly Ser Ser Ser Val Ala Gln Tyr Val Leu Pro Ala Ile 100 105 110
	Gln Asn Val Tyr Gln Ala Ile Arg Ala Gln Gly Leu His Asp Gln Ile 115 120 125
10	Lys Val Ser Thr Ser Ile Asp Met Thr Leu Ile Gly Asn Ser Phe Pro 130 135 140
15	Pro Ser Gln Gly Ser Phe Arg Gly Asp Val Arg Ser Tyr Leu Asp Pro 145 150 155 160
	Ile Ile Gly Tyr Leu Val Tyr Ala Asn Ala Pro Leu Leu Val Asn Val 165 170 175
20	Tyr Pro Tyr Phe Ser Tyr Thr Gly Asn Pro Arg Asp Ile Ser Leu Pro 180 185 190
	Tyr Ala Leu Phe Thr Ala Pro Asn Val Val Trp Asp Gly Gln Tyr 195 200 205
25	Gly Tyr Gln Asn Leu Phe Asp Ala Met Leu Asp Ser Val His Ala Ala 210 215 220
30	Ile Asp Asn Thr Lys Ile Gly Tyr Val Glu Val Val Val Ser Glu Ser 225 230 235 240
	Gly Trp Pro Ser Asp Gly Gly Phe Ala Ala Thr Tyr Asp Asn Ala Arg 245 250 255
35	Val Tyr Leu Asp Asn Leu Val Arg Arg Ala Asn Arg Gly Ser Pro Arg 260 265 270
	Arg Pro Ser Lys Pro Thr Glu Thr Tyr Ile Phe Ala Met Phe Asp Glu 275 280 285

WO 94/13790 PCT/FR93/01203

Asn Gln Lys Asn Pro Glu Ile Glu Lys His Phe Gly Leu Phe Asn Pro 290 295 300

5 Asn Lys Gln Lys Lys 305

- (2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 12:
- 10 (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 28 acides aminés
 - (B) TYPE: acide aminé
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
- 15 (ii) TYPE DE MOLECULE: peptide
 - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 12:

Tyr Pro Phe Gly Phe Gly Lys Arg Leu Gly Lys Val Val Ile Asp

1 5 10 15

Asp Phe Asn Ala Thr Thr Ser Ile Lys Ser Asp Val 20 25

- 25 (2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 13:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 338 acides aminés
 - (B) TYPE: acide aminé
- 30 (D) CONFIGURATION: linéaire

35

- (ii) TYPE DE MOLECULE: protéine
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 13:

Gln Ile Gly Val Cys Tyr Gly Met Leu Gly Asn Asn Leu Pro Ser Ala 1 5 10 15

	A:	sn A	sp V		Ile 20	Gly	Lei	1 Ту	r Ar	g Se 25		sn A	sn I	le	Lys	Arg	; Met	Arg
5	Le	∋u T		sp 5	Pro	Asn	Gln	Ala	a Al 40	a Le	eu Gl	lu A	la L		Arg 45	Asn	Ser	Gly
-	Il	.e G: 5(eu :	Ile	Leu	Gly	Val 55	. Pro	o As	n Se	er As	sp L		Gln	Gly	Leu	Ala
10	Th 65		sn P	ro /	Asp	Thr	Ser 70	Arg	Glr	ı Tr	p Va	1 GI 75		ys i	Asn	Val	Leu	Asn 80
15	Ph	e Tr	p Pi	ro S		Val 85	Lys	Ile	Lys	: Ту	r Va 90	1 Al	a Va	al (Gly	Asn	G1u 95	Val
	Sei	r Pr	o Va		ly (Gly	Ser	Ser	Ser	Val		a Gl	n Ty	r V		Leu 110	Pro	Ala
20	Ile	e Gla	n As		al 7	Cyr (Gln	Ala	Ile 120	Arg	; Ala	a Gla	n Gl		eu . 25	His	Asp	Gln
	Ile	Lys 130		l Se	er T	hr S		Ile 135	Asp	Met	Thr	Lei	140		1y /	Asn :	Ser	Phe
25	Pro 145	Pro	Ser	GI	in G		Ser 1 .50	Phe	Arg	Gly	Asp	Val		g Se	er 1	Tyr 1		Asp 160
30	Pro	Ile	Ile	: G1		yr L 65	eu l	/al '	Гуг	Ala	Asn 170	Ala	Pro) Le	eu L	.eu \	/al /	Asn
	Val	Tyr	Pro	Ту 18		ne S	er I	`yr T		Gly 185	Asn	Pro	Arg	: As		le S 90	Ser I	Leu
35	Pro	Tyr	Ala 195	Lei	u Ph	e T	hr A		000 900	Asn	Val	Val	Val	Tr 20		sp G	ly C	ln
	Tyr (Gly 210	Tyr	Glr	n As	n Le	_	he A 15	sp A	lla i	Met	Leu	Asp 220	Se:	r V	al H	is A	la

5	Ala Ile Asp Asn Thr Lys Ile Gly Tyr Val Glu Val Val Val Ser Glu 225 230 235 240 Ser Gly Trp Pro Ser Asp Gly Gly Phe Ala Ala Thr Tyr Asp Asn Ala
	Arg Val Tyr Leu Asp Asn Leu Val Arg Arg Ala Asn Arg Gly Ser Pro 260 265 270
10	Arg Arg Pro Ser Lys Pro Thr Glu Thr Tyr Ile Phe Ala Met Phe Asp 275 280 285
15	Glu Asn Gln Lys Asn Pro Glu Ile Glu Lys His Phe Gly Leu Phe Asn 290 295 300
	Pro Asn Lys Gln Lys Lys Tyr Pro Phe Gly Phe Gly Gly Lys Arg Leu 305 310 315 320
20	Gly Lys Val Val Ile Asp Asp Phe Asn Ala Thr Thr Ser Ile Lys Ser 325 330 335
25	Asp Val
	(2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 14:
30	 (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 32 acides aminés (B) TYPE: acide aminé (D) CONFIGURATION: linéaire
	(ii) TYPE DE MOLECULE: peptide
35	(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 14:
	Met Pro Ser Leu Phe Ala Arg Asn Gln Arg Phe Ser Leu Ala Thr Leu 1 5 10 15

WO 94/13790 PCT/FR93/01203

Leu	Leu	Leu	Leu	Glu	Leu	Leu	Thr	Gly	Asn	Leu	Arg	Met	Ala	Asp	Ala
			20					25					30		

5 (2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 15:

(i)	CARACTERISTIQUES	DE	LA	SEQUENCE:
-----	------------------	----	----	-----------

- (A) LONGUEUR: 927 paires de bases
- (B) TYPE: acide nucléique
- 10 (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
- 15 (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 15:

	ATTGGTGTGT GTTATGGCAT GCTGGGCAAC AATCTACCGT CAGCAAACGA TGTTATAGGT	60
20	CTTTATAGAT CAAATAACAT AAAGAGAATG AGACTCTATG ATCCTAATCA AGCTGCTCTA	120
	GAAGCACTTA GAAATTCTGG CATTGAACTC ATTCTTGGGG TGCCAAACTC TGACCTTCAA	180
	GGCCTTGCCA CCAATCCTGA CACTTCTCGT CAATGGGTGC AAAAAAACGT GTTGAACTTT	240
25	TGGCCTAGTG TCAAAATCAA GTACGTGGCA GTTGGAAATG AAGTGAGTCC CGTTGGAGGC	300
	TCTTCTTCGG TAGCCCAATA TGTTCTACCT GCCATCCAAA ATGTATACCA AGCAATAAGA	360
30	GCTCAAGGCC TTCATGATCA AATCAAGGTT TCAACATCTA TTGACATGAC CCTAATAGGA	420
	AACTCTTTCC CTCCATCGCA AGGTTCCTTC AGGGGTGATG TGAGATCATA CCTAGATCCC	480
	ATAATTGGGT ACTTGGTATA TGCAAATGCA CCATTACTAG TCAATGTGTA CCCTTATTTT	540
35	AGTTACACTG GTAACCCCCG TGACATATCA CTTCCCTATG CTCTTTTCAC AGCACCAAAT	600
	GTTGTGGTAT GGGATGGTCA ATATGGGTAC CAAAATITGT TTGATGCTAT GTTGGATTCA	660

WO 94/13790 PCT/FR93/01203 49 GTACATGCAG CCATTGATAA CACTAAGATT GGTTATGTGG AGGTTGTTGT ATCCGAGAGT 720 GGGTGGCCAT CAGATGGAGG ATTTGCTGCC ACTTATGACA ACGCACGCGT GTACTTAGAC 780 AATTTGGTTC GTCGTGCTAA TAGAGGAAGC CCAAGAAGGC CTTCGAAGCC CACTGAGACT 840 TATATATTTG CCATGITCGA TGAAAATCAA AAAAATCCAG AGATAGAGAA ACATTITGGG 900 CTCTTCAATC CCAACAAACA AAAAAAA 927 10 (2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 16: (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 751 paires de bases 15 (B) TYPE: acide nucléique (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique) 20 (vii) SOURCE IMMEDIATE: (B) CLONE: gf-2.8 de la germine de blé (ix) CARACTERISTIQUE ADDITIONELLE: 25 (A) NOM/CLE: CDS (B) EMPLACEMENT: 21..692 (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 16: 30 AAGCTTATTA CATAGCAAGC ATG GGG TAC TCC AAA ACC CTA GTA GCT GGC 50 Met Gly Tyr Ser Lys Thr Leu Val Ala Gly 1 10 GTG TTC GCA ATG CTG TTA CTA GCT CCG GCC GTC TTG GCC ACC GAC CCA 98 35 Val Phe Ala Met Leu Leu Leu Ala Pro Ala Val Leu Ala Thr Asp Pro 15 20 25

WO 94/13790 PCT/FR93/01203

	GAC CCT CTC CAG GAC TTC TGT GTC GCC GAC CTC GAC GGC AAG GCG GTC	146
	Asp Pro Leu Gln Asp Phe Cys Val Ala Asp Leu Asp Gly Lys Ala Val	
	30 35 40	
e	•	
t	TCG GTG AAC GGG CAC ACG TGC AAG CCC ATG TCG GAG GCC GGC GAC GAC	194
	Ser Val Asn Gly His Thr Cys Lys Pro Met Ser Glu Ala Gly Asp Asp	
	⁴⁵ 50 55	
	TTC CTC TTC TCC AAC TTC CCC AAC CCC AAC CCC	
10	TTC CTC TTC TCG TCC AAG TTG GCC AAG GCC GGC AAC ACG TCC ACC CCG Phe Leu Phe Ser Ser Lys Leu Ala Lys Ala Gly Asn Thr Ser Thr Pro	242
	60	
	70	
	AAC GGC TCC GCC GTG ACG GAG CTC GAC GTG GCC GAG TGG CCC GGT ACC	290
	Asn Gly Ser Ala Val Thr Glu Leu Asp Val Ala Glu Trp Pro Gly Thr	230
15	75 80 85 90	
	AAC ACG CTG GGT GTG TCC ATG, AAC CGC GTG GAC TIT GCT CCC GGA GGC	338
	Asn Thr Leu Gly Val Ser Met Asn Arg Val Asp Phe Ala Pro Gly Gly	
20	95 100 105	
	ACC AAC CCA CCA CAC ATC CAG CCC CCT CCC ACC CCC	
	ACC AAC CCA CCA CAC ATC CAC CCG CGT GCC ACC GAG ATC GGC ATC GTG Thr Asn Pro Pro His Ile His Pro Are Ale The Gle II	386
	Thr Asn Pro Pro His Ile His Pro Arg Ala Thr Glu Ile Gly Ile Val	
	115 120	
25	ATG AAA GGT GAG CTT CTC GTG GGA ATC CTT GGC AGC CTC GAC TCC GGG	hah
	Met Lys Gly Glu Leu Leu Val Gly Ile Leu Gly Ser Leu Asp Ser Gly	434
	125 130 135	
00	AAC AAG CTC TAC TCG AGG GTG GTG CGC GCC GGA GAG ACG TTC CTC ATC	482
30	Asn Lys Leu Tyr Ser Arg Val Val Arg Ala Gly Glu Thr Phe Leu Ile	
	140 145 150	
	CCA CGG GGC CTC ATG CAC TTC CAG TTC AAC GTC GGT AAG ACC GAG GCC	530
35	Pro Arg Gly Leu Met His Phe Gln Phe Asn Val Gly Lys Thr Glu Ala	
_	160 165 170	
	TCC ATG GTC GTC TCC AAC ACC GAG AAG GGG	
	TCC ATG GTC GTC TCC TTC AAC AGC CAG AAC CCC GGC ATT GTC TTC GTG Ser Met Val Val Ser Phe Asp Ser Cla Aca Dec Cla Ac	578
	Ser Met Val Val Ser Phe Asn Ser Gln Asn Pro Gly Ile Val Phe Val	

v	VO 94/13790	F-4	PCT/FR93/01203
		51	•
	175	180	185
Ę	CCC CTC ACG CTC TTC GGC TCC Pro Leu Thr Leu Phe Gly Ser 190	Asn Pro Pro Ile Pro Thr	CCG GTG CTC 626 Pro Val Leu 200
	ACC AAG GCA CTC CGG GTG GAG Thr Lys Ala Leu Arg Val Glu 205	GCC AGG GTC GTG GAA CTT (CTC AAG TCC 674
10			
	AAG TTT GCC GCT GGG TTT TAAT Lys Phe Ala Ala Gly Phe 220	TICTAG GAGCCTICCC TGAAATG	ATA 722
15	ATTATATAAT TCCATATATG CATGCTA	AGC	751
	(2) INFORMATION POUR LA SEQ 1	ID NO: 17:	
20	(i) CARACTERISTIQUES D (A) LONGUEUR: 224 a (B) TYPE: acide ami (D) CONFIGURATION:	né	
25	(ii) TYPE DE MOLECULE: pro	otéine	
	(xi) DESCRIPTION DE LA SEC	QUENCE: SEQ ID NO: 17:	
30	Met Gly Tyr Ser Lys Thr Leu Va	al Ala Gly Val Phe Ala Met 10	Leu Leu 15
	Leu Ala Pro Ala Val Leu Ala Th 20	r Asp Pro Asp Pro Leu Gln 25	
35	Cys Val Ala Asp Leu Asp Gly Lys	s Ala Val Ser Val Asn Gly	His Thr

Cys Lys Pro Met Ser Glu Ala Gly Asp Asp Phe Leu Phe Ser Ser Lys

	Leu Ala Lys Ala Gly A 65	Asn Thr Ser Thr 70	Pro Asn Gly Se	er Ala Val Thr 80
5	Glu Leu Asp Val Ala G	lu Trp Pro Gly	Thr Asn Thr Le	u Gly Val Ser 95
10	Met Asn Arg Val Asp Pi	he Ala Pro Gly 105	Gly Thr Asn Pr	o Pro His Ile 110
	His Pro Arg Ala Thr Gi	lu Ile Gly Ile 120	Val Met Lys Gl	
15	Val Gly Ile Leu Gly Se	er Leu Asp Ser (Gly Asn Lys Leu 140	Tyr Ser Arg
	Val Val Arg Ala Gly Gl 145 15		Ile Pro Arg Gly 155	Leu Met His 160
20	Phe Gln Phe Asn Val Gl;		la Ser Met Val .70	Val Ser Phe 175
25	Asn Ser Gln Asn Pro Gl; 180	y Ile Val Phe V 185	al Pro Leu Thr	Leu Phe Gly
20	Ser Asn Pro Pro Ile Pro	Thr Pro Val L 200	eu Thr Lys Ala 205	Leu Arg Val
30	Glu Ala Arg Val Val Glu 210	Leu Leu Lys Se 215	er Lys Phe Ala 220	Ala Gly Phe
	(2) INFORMATION POUR LA	SEQ ID NO: 18:	•	
35	(i) CARACTERISTIQUE (A) LONGUEUR:	ES DE LA SEQUEN 38 acides amin		•

(B) TYPE: acide aminé

(D) CONFIGURATION: linéaire

15

53 (ii) TYPE DE MOLECULE: peptide (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 18: Thr Asp Pro Asp Pro Leu Gln Asp Phe Xaa Val Ala Asp Leu Asp Gly 5 10 Lys Ala Val Ser Val Asn Gly His Thr Xaa Lys Pro Met Ser Glu Ala 20 25 30 10 Gly Asp Asp Phe Leu Phe 35 (2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 19: 15 (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 9 acides aminés (B) TYPE: acide aminé (D) CONFIGURATION: linéaire 20 (ii) TYPE DE MOLECULE: peptide (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 19: 25 Ala Gly Glu Thr Phe Val Ile Pro Arg 1 5 (2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 20: (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 10 paires de bases (B) TYPE: acide nucléique (C) NOMBRE DE BRINS: simple

(D) CONFIGURATION: linéaire

(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)

30

WO 94/13790 PCT/FR93/01203 54

(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 20:

AGCTGGATCC 10

5

10

15

20

25

REVENDICATIONS Utilisation d'une séquence d'ADN codant pour une protéine susceptible de dégrader l'acide oxalique à titre d'agent de sélection de cellules végétales. Utilisation selon la revendication 1, caractérisée en ce que ladite séquence d'ADN est associée à une séquence d'intérêt. Utilisation selon l'une des revendications 1 ou 2, caractérisée en ce que la protéine susceptible de dégrader l'acide oxalique est une enzyme à activité oxydase. Utilisation selon la revendication 3, caractérisée en ce que l'enzyme à activité oxydase est l'oxalate oxydase de séquence [SEQ ID N° 1] ci-après ou une séquence présentant un degré d'homologie élevé avec la séquence [SEQ ID N° 1] ci-après: Met Gly Tyr Ser Lys Thr Leu Val Ala Gly Leu Phe Ala Met Leu Leu 10 15 Leu Ala Pro Ala Val Leu Ala Thr Asp Pro Asp Pro Leu Gln Asp Phe 20 30 Cys Val Ala Asp Leu Asp Gly Lys Ala Val Ser Val Asn Gly His Thr 35 Cys Lys Pro Met Ser Glu Ala Gly Asp Asp Phe Leu Phe Ser Ser Lys 50 55 60 Leu Ala Lys Ala Gly Asn Thr Ser Thr Pro Asn Gly Ser Ala Val Thr 70 75 08 Glu Leu Asp Val Ala Glu Trp Pro Gly Thr Asn Thr Leu Gly Val Ser

65 70 75 80

Glu Leu Asp Val Ala Glu Trp Pro Gly Thr Asn Thr Leu Gly Val Ser

85 90 95

30 Met Asn Arg Val Asp Phe Ala Pro Gly Gly Thr Asn Pro Pro His Ile

100 105 110

His Pro Arg Ala Thr Glu Ile Gly Ile Val Met Lys Gly Glu Leu Leu

115 120 125

Val Gly Ile Leu Gly Ser Leu Asp Ser Gly Asn Lys Leu Tyr Ser Arg

Val Val Arg Ala Gly Glu Thr Phe Leu Ile Pro Arg Gly Leu Met His 145 150 155 160

PCT/FR93/01203 WO 94/13790

	Phe	Gln	Phe	Asn	Val	Gly	Lys	Thr	Glu	Ala	Ser	Met	Val	Val	Ser	Phe
					165					170					175	
	Asn	Ser	Gln	Asn	Pro	Gly	Ile	Val	Phe	Val	Pro	Leu	Thr	Leu	Phe	Gly
				180					185					190		
5	Ser	Asn	Pro	Pro	Ile	Pro	Thr	Pro	Val	Leu	Thr	Lys	Ala	Leu	Arg	Val
			195					200					205			
	Glu	Ala	Arg	Val	Val	Glu	Leu	Leu	Lys	Ser	Lys	Phe	Ala	Ala	Gly	Phe
		210					215					220				

10 Utilisation selon l'une des revendications 1 ou 2, caractérisée en ce que la séquence d'ADN codant pour une protéine susceptible de dégrader l'acide oxalique est la séquence [SEQ ID N°2] ci-après :

	ATGGGGTACT	CCAAAACCCT	AGTAGCTGGC	CTGTTCGCAA	TGCTGTTACT	AGCTCCGGCC	60
15	GTCTTGGCCA	CCGACCCAGA	CCCTCTCCAG	GACTTCTGTG	TCGCCGACCT	CGACGCCAAG	120
٠	GCGGTCTCGG	TGAACGGGCA	CACGTGCAAG	CCCATGTCGG	AGGCCGGCGA	CGACTTCCTC	180
	TTCTCGTCCA	AGTTGGCCAA	GGCCGGCAAC	ACGTCCACCC	CGAACGGCTC	CGCCGTGACG	240
	GAGCTCGACG	TGGCCGAGTG	GCCCGGTACC	AACACGCTGG	GTGTGTCCAT	GAACCGCGTG	300
	GACTTTGCTC	CCGGAGGCAC	CAACCCACCA	CACATCCACC	CGCGTGCCAC	CGAGATCGGC	360
20	ATCGTGATGA	AAGGTGAGCT	TCTCGTGGGA	ATCCTTGGCA	GCCTCGACTC	CGGGAACAAG	420
	CTCTACTCGA	GGGTGGTGCG	CGCCGGAGAG	ACGITCCTCA	TCCCACGGGG	CCTCATGCAC	480
	TTCCAGITCA	ACGTCGGTAA	GACCGAGGCC	TCCATGGTCG	TCTCCTTCAA	CAGCCAGAAC	540
	CCCGGCATTG	TCTTCGTGCC	CCTCACGCTC	TTCGGCTCCA	ACCCGCCCAT	CCCAACGCCG	600
	GTGCTCACCA	AGGCACTCCG	GGTGGAGGCC	AGGGTCGTGG	AACTTCTCAA	GTCCAAGTTT	660
25	GCCGCTGGGT	TT					672

- 6. Utilisation selon l'une des revendications 1 ou 2, caractérisée en ce que la protéine susceptible de dégrader l'acide oxalique est une décarboxylase
- 30 Utilisation selon l'une des revendications 2 à 4, caractérisée en ce que la séquence d'intérêt code pour une protéine qui confère aux plantes une résistance aux agents pathogènes.
- Utilisation selon la revendication 6, caractérisée en ce que la protéine d'intérêt 35 est une protéine à activité endochitinase.
 - Procédé pour sélectionner sur acide oxalique des cals ou des plantes transformés par une séquence d'ADN codant pour une protéine susceptible de

WO 94/13790

PCT/FR93/01203

57

dégrader l'acide oxalique, caractérisé en ce qu'il consiste à cultiver les cais ou les plantes sur un milieu de culture contenant de l'acide oxalique et du calcium en présence d'un agent chélateur ayant une affinité pour le calcium supérieure à celle de l'acide oxalique.

5

- 10. Procédé selon la revendication 9, caractérisé en ce que ladite séquence d'ADN est associée à une séquence d'intérêt.
- 11. Procédé selon la revendication 9, caractérisé en ce que les agents chélateurs sont choisis parmi l'EDTA et l'EGTA.
 - 12. Procédé selon l'une quelconque des revendications 9 à 11 caractérisé en ce que les cals ou les plantes appartiennent à l'une des espèces <u>Nicotiana tabacum</u>, <u>Helianthus annuus</u> et <u>Brassica napus</u>.

PCT/FR 93/01203

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 5 C12N9/02 C12N9/ C12N9/24 C12N15/53 C12N15/56 C12N15/82 //C12N5/10,A01H5/00,A01N63/00 According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC **B. FIELDS SEARCHED** Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) IPC 5 C12N Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used) C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Category * Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages Relevant to claim No. A WO, A, 92 14824 (IMPERIAL CHEMICAL 1-12 INDUSTRIES PLC) 3 September 1992 cited in the application see claims 1-20; figures 3-7 WO, A, 92 15685 (RHONE POULENC AGROCHEMIE) 1-12 17 September 1992 see page 1, line 1 - page 5, line 18 WO, A, 92 01792 (SANOFI) 6 February 1992 1-12 cited in the application see page 1, line 1 - page 8, line 19 Further documents are listed in the continuation of box C. Patent family members are listed in annex. Special categories of cited documents: "I" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but "A" document defining the general state of the art which is not cited to understand the principle or theory underlying the considered to be of particular relevance invention "E" earlier document but published on or after the international "X" document of particular relevance; the claimed invention filing date cannot be considered novel or cannot be considered to "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or involve an inventive step when the document is taken alone which is cited to establish the publication date of another document of particular relevance; the claimed invention citation or other special reason (as specified) cannot be considered to involve an inventive step when the "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or document is combined with one or more other such docuother means ments, such combination being obvious to a person skilled "P" document published prior to the international filing date but in the art. later than the priority date claimed "&" document member of the same patent family Date of the actual completion of the international search Date of mailing of the international search report 17 February 1994 04-03-1994 Name and mailing address of the ISA Authorized officer European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Hornig, H Fax (+31-70) 340-3016

| PCT/FR 93/01203

	•	PCT/FR 93	/01203
	DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
itegory.	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages		Relevant to claim No.
	J. BIOL. CHEM. vol. 266, no. 16 , 5 June 1991 , AM. SOC. MOL. BIOL., INC., BALTIMORE, US; pages 10461 - 10469 B.G. LANE ET AL. 'Homologies between members of the germin gene family in hexaploid wheat and similarities between these wheat germins and certain Physarum spherulins' cited in the application see page 10463, left column, line 35 - page 10465, right column, line 21; figure 4		1-12

information on patent lamily members

PCT		03	/N 1	202
	/ I R		, n	<i> </i>

Patent document cited in search report	Publication date	Patent mem	family ber(s)	Publication date
WO-A-9214824	03-09-92	AU-A-	1207492	15-09-92
WO-A-9215685	17-09-92	FR-A- AU-A- CN-A- EP-A-	2673644 1682092 1065683 0531498	11-09-92 06-10-92 28-10-92 17-03-93
WO-A-9201792	06-02-92	FR-A- AU-A- CA-A- EP-A- JP-T-	2665177 8302791 2067176 0493581 5501807	31-01-92 18-02-92 25-01-92 08-07-92 08-04-93

PCT/FR 93/01203

A. CLASSEMENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE CIB 5 C12N9/02 C12N9/24 C12N15/53 C12N15/56 C12N15/82 //C12N5/10, A01H5/00, A01N63/00

Selon la classification internationale des brevets (CIB) ou à la sois selon la classification nationale et la CIB

B. DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE

Documentation minimale consultée (système de classification suivi des symboles de classement)

CIB 5 C12N

Documentation consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où ces documents relèvent des domaines sur lesquels a porté la recherche

Base de données électronique consultée au cours de la recherche internationale (nom de la base de données, et si cela est réalizable, termes de recherche utilisés)

WO,A,92 14824 (IMPERIAL CHEMICAL INDUSTRIES PLC) 3 Septembre 1992 cité dans la demande voir revendications 1-20; figures 3-7 WO,A,92 15685 (RHONE POULENC AGROCHEMIE) 17 Septembre 1992 voir page 1, ligne 1 - page 5, ligne 18 WO,A,92 01792 (SANOFI) 6 Février 1992 cité dans la demande voir page 1, ligne 1 - page 8, ligne 19	Categorie *	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents	no. des revendications visées
17 Septembre 1992 voir page 1, ligne 1 - page 5, ligne 18 WO,A,92 01792 (SANOFI) 6 Février 1992 cité dans la demande voir page 1, ligne 1 - page 8, ligne 19	A	INDUSTRIES PLC) 3 Septembre 1992 cité dans la demande	1-12
cité dans la demande voir page 1, ligne 1 - page 8, ligne 19	A	17 Septembre 1992	1-12
	A	cité dans la demande	1-12
·	·		

Yoir la suite du cadre C pour la fin de la liste des documents	Les documents de familles de brevets sont indiqués en annexe
"A" document définissant l'état général de la technique, non considéré comme particulièrement pertinent	T' document ultérieur publié après la date de dépôt international ou la date de priorité et n'appartenenant pas à l'état de la technique pertinent, mais cité pour comprendre le principe ou la théorie constituant la base de l'invention
"L" document pouvant jeter un doute sur une revendication de priorité ou cité pour déterminer la date de publication d'une autre citation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée) "O" document se référant à une divulgation orale, à un usage, à une exposition ou tous autres moyens "P" document mublié avant la date de dénôt international, mais	X' document particulièrement pertinent; l'invention revendiquée ne peut être considérée comme nouvelle ou comme impliquant une activité inventive par rapport au document considéré isolèment. Y' document particulièrement pertinent; l'invention revendiquée ne peut être considérée comme impliquant une activité inventive lorsque le document est associé à un ou plusieurs autres documents de même nature, cette combinaison étant évidente pour une personne du métier. &' document qui fait partie de la même famille de brevets.
Date à laquelle la recherche internationale a été effectivement achevée	Date d'expédition du présent rapport de recherche internationale
17 Février 1994	D 4 -03- 1994
Nom et adresse postale de l'administration chargée de la rechurche internationale Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni, Fax: (+31-70) 340-3016	Fonctionnaire autorisé Hornig, H

PCT/FR 93	3/01203
-----------	---------

	OCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS Identification des documents eites, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents	no. des revendications visées
ar guit		
	J. BIOL. CHEM. vol. 266, no. 16, 5 Juin 1991, AM. SOC. MOL. BIOL., INC., BALTIMORE, US; pages 10461 - 10469 B.G. LANE ET AL. 'Homologies between members of the germin gene family in hexaploid wheat and similarities between these wheat germins and certain Physarum spherulins' cité dans la demande voir page 10463, colonne de gauche, ligne 35 - page 10465, colonne de droite, ligne 21; figure 4	1-12

Renseignements relatifs aux membres de tamules de trevets

PCT/FR 93/01203

Document brevet cité au rapport de recherche	Date de publication	Membre(s) de la famille de brevet(s)		Date de publication
WO-A-9214824	03-09-92	AU-A-	1207492	15-09-92
WO-A-9215685	17-09-92	FR-A- AU-A- CN-A- EP-A-	2673644 1682092 1065683 0531498	11-09-92 06-10-92 28-10-92 17-03-93
WO-A-9201792	06-02-92	FR-A- AU-A- CA-A- EP-A- JP-T-	2665177 8302791 2067176 0493581 5501807	31-01-92 18-02-92 25-01-92 08-07-92 08-04-93